

第 79 回 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	令和 6 年 1 月 12 日（金） 15：00～15：55
開催場所	2 階第 1 会議室／Zoom
出席委員名	原田和昌、時村文秋、荒木厚、山田浩和、太田日出、島崎良知、 桜井良夫 、笹井浩行、河合恒、伊藤なほ子、那須行信、山代きよみ、工藤陽一郎、 山田晋太郎
議題および 審議結果を 含む主な議 論の概要	<p>議題① 加齢に伴うフレイル患者を対象とした Longeveron 社製ヒト(同種)由来間葉系幹細胞 (LMSC)投与の安全性および有効性を検討する第 II 相無作為化二重盲検プラセボ対照試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施の妥当性について審議した。 <p>承認</p> <p>議題② 住友ファーマ株式会社の依頼による DSP-7888 の骨髄異形成症候群（MDS）患者を対象とした第 1/2 相臨床試験</p> <p>【報告事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験の終了について報告した。 <p>議題③ バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした高用量アフリベルセプトの第 II/III 相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 新たな安全性情報に関して、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p>承認</p> <p>議題④ 早期アルツハイマー病患者を対象に抗タウモノクローナル抗体 JNJ-63733657 の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 緊急安全対策の通知について審議した。 ・ 新たな安全性情報に関して、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・ 治験実施計画書からの逸脱に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 <p>承認</p> <p>議題⑤ エーザイ株式会社の依頼によるプレクリニカル AD の被験者を対象とした BAN2401 の第 III 相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書、説明文書、同意文書等の変更について審議した。 ・ 新たな安全性情報に関して、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p>承認</p> <p>議題⑥ 冠動脈バイパス手術（CABG）を施行する虚血性心疾患に伴う重症心不全患者に対するヒト（同種）iPS 細胞由来心筋球（HS-001）の第 I / II 相試験</p> <p>【報告事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験分担医師・治験協力者リスト等の変更について報告した。 <p>議題⑦ 日本イーライリリー株式会社の依頼によるプレクリニカル期におけるアルツハイマー病を対象とした LY3002813 の第 III 相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験参加カード、説明文書、同意文書の変更について審議した。 ・ 新たな安全性情報に関して、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <p>承認</p>

議題⑧ バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした BIIB080 の第Ⅱ相試験

【審議事項】

- ・ 治験実施計画書からの逸脱に関して、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。

承認

議題⑨ OPC-131461 の心性浮腫（うっ血性心不全）に対する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、多施設共同、用量探索試験

【審議事項】

- ・ 新たな安全性情報に関して、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

承認

議題⑩ 網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性

【審議事項】

- ・ 情報提供に関する資料の変更について審議した。
- ・ 新たな安全性情報に関して、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

承認

議題⑪ 中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相/前期第Ⅱ相試験

【審議事項】

- ・ 治験実施計画書、説明文書、同意文書等に関する資料の変更について審議した。
- ・ 新たな安全性情報に関して、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

承認

【報告事項】

- ・ システム障害等に関する通知について報告した。

議題⑫ 好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験

【審議事項】

- ・ 新たな安全性情報に関して、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

承認

議題⑬ 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象とした LY3002813 の第Ⅲ相試験

【審議事項】

- ・ 新たな安全性情報に関して、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

承認

【報告事項】

- ・ 治験実施計画書に関する資料の変更について報告した。

議題⑭ 日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰ相試験

【審議事項】

- ・ 新たな安全性情報に関して、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

承認

【報告事項】

- ・ 説明文書、同意文書の変更について報告した。

議題⑮ バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第Ⅲb/Ⅳ相試験

【審議事項】

- ・ 治験実施状況を報告し、治験継続の妥当性について審議した。

承認

議題および
審議結果を
含む主な議
論の概要

議題⑯ 以下について報告をした。
・直接閲覧の結果報告

議題⑰ 以下について報告をした。
・実施状況報告

議題⑱ 製造販売後調査について
(迅速審査 報告)
・新規 1 件を報告した。
・変更 1 件を報告した。

議題⑲ 2023 年 12 月度の第 78 回治験審査委員会議事録について提示した。

以上

議題および
審議結果を
含む主な議
論の概要