

## 第99回 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	令和7年9月12日（金）15:00～16:00
開催場所	2階第1会議室／Zoom
出席委員名	原田和昌、安樂真樹、山田浩和、武井卓、加納江利子、 <del>島崎良知</del> 、伊藤なほ子、那須行信、山代きよみ、 <del>工藤陽一郎</del> 、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 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象としたVHB937の有効性及び安全性試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施の妥当性について審議した。</li> </ul> <p><input type="checkbox"/> 承認</p> <p>議題② アルツハイマー病に伴う精神病の治療におけるKarXTの安全性及び有効性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験（ADEPT-4）</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施の妥当性について審議した。</li> </ul> <p><input type="checkbox"/> 承認</p> <p>議題③ 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"> <li>・治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更について審議した。</li> </ul> <p><input type="checkbox"/> 承認</p> <p>議題④ 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"> <li>・治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更について審議した。</li> <li>・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。</li> </ul> <p><input type="checkbox"/> 承認</p> <p>議題⑤ 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"> <li>・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。</li> </ul> <p><input type="checkbox"/> 承認</p> <p>議題⑥ OPC-131461 の心性浮腫（うつ血性心不全）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</p> <p>【報告事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・開発の中止等に関する報告書について報告した。</li> </ul> <p>議題⑦ 中外製薬株式会社の依頼による第I相/前期第Ⅱ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> </ul> <p><input type="checkbox"/> 承認</p>

議題⑧ 軽度から中等度のアルツハイマー型認知症の治験参加者を対象に、MK-1167 を上乗せ投与した際の有効性及び安全性を評価する第Ⅱ相、無作為化、プラセボ対照、並行群間、二重盲検試験

【審議事項】

- ・説明文書、同意文書の変更について審議した。

承認

議題⑨ 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3372993 の第Ⅲ相試験

【審議事項】

- ・治験実施計画書、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。

承認

議題⑩ 小野薬品工業株式会社による軽度から中等度のアルツハイマー病患者を対象に ONO-2020 の安全性、忍容性、薬物動態及び有効性を評価する第Ⅱ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

議題⑪ アストラゼネカ株式会社の依頼による高血圧を合併する慢性腎臓病患者を対象とした、baxdrostat とダパグリフロジンのイベント駆動型第Ⅲ相試験

【審議事項】

- ・治験実施計画書、説明文書、同意文書の変更について審議した。

承認

議題⑫ 以下について報告した。

- ・実施状況報告

議題⑬ 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。
- ・終了 4 件を報告した。

議題⑭ 2025 年 8 月度の第 98 回治験審査委員会議事録について提示した。

議題および  
審議結果を  
含む主な議  
論の概要

以上