## 公立松任石川中央病院治験審査委員会の記録(概要)

開催日時	2024年2月6日(火)17:00~ 17:20	開催場所	崔場所 公立松任石川中央病院 管理棟1階 応接室			
出席委員名	柿木 嘉平太、尾山 勝信、長岡 匡、米山 中本 富士子	山 達也、越智 雅彦、村瀬 由美、吉田 梨紗、中野 光、				
議題		3	主な議論の概要	審査/報告 依頼施設数	審議結果	
<継続審査> (治験課題名) 左室駆出率 40%以上の心不全患者(NYHA 心機能分類 II~ IV 度)における罹患率及び死亡率に関して、finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験(開発の相)第3相試験(治験依頼者名)バイエル薬品株式会社		験を引き続きま て審査した。 ① 重篤な有	下の審査資料に基づき、治 発施することの妥当性につい 書事象に関する報告書 報等に関する報告書	1 施設	承認	
<継続審査> (治験課題名) 脳卒中リスクのある 18 歳以上の心房細動の患者を対象に、 脳卒中又は全身性塞栓症の発症抑制に関する、経口 FXIa 阻害薬 asundexian(BAY 2433334)の有効性及び安全性をア ピキサバンと比較する多施設共同、無作為化、実薬対照、二 重盲検、ダブルダミー、二群間並行群間比較 第Ⅲ 相国際 共同試験 (開発の相)第3相試験 (治験依頼者名)バイエル薬品株式会社		験を引き続きま て審査した。 ① 安全性情	下の審査資料に基づき、治 実施することの妥当性につい 報等に関する報告書 状況報告書	1 施設	承認	
<継続審査> (治験課題名) 発症後間もない 子阻害剤 Milve 相,ランダム化 験 (開発の相)第	へ急性冠症候群患者を対象に経口第 XIa 因 exian の有効性及び安全性を評価する第 3 , 二重盲検, プラセボ対照, event-driven 試	験を引き続きま て審査した。	下の審査資料に基づき、治 ミ施することの妥当性につい する変更申請書	1 施設	承認	

当院で実施中の試験について、外部治験審査委員会にて下記の通り、審議/採決されたことを 報告した。

議題	主な議論の概要	審査/報告 依頼施設数	審議結果
< 報告事項> (治験課題名) 最大耐用量の脂質改善療法への obicetrapib 上乗せ効果の検討(BROADWAY):FH ヘテロ接合体及び/又はアテローム動脈硬化性心血管疾患(ASCVD)を有し、現在受けている脂質改善療法によって疾患が適切に管理されていない患者を対象として obicetrapib 10 mg の効果を評価する第 Ⅲ 相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験(開発の相)第 3 相試験(治験依頼者名)New Amsterdam Pharma B.V.	・2023 年 12 月 6 日ヒルサイドクリニック神宮 前治験審査委員会にて提出された治験に関する変更申請書に基づき、引き続き治験を 実施することの妥当性について承認されたことを報告した。	-	1

<報告事項> (治験課題名) Obicetrapib と心血管アウトカム:アテローム動脈硬化性心血管疾患(ASCVD)を有し、最大耐用量の脂質改善療法を受けているが疾患が適切に管理されていない 患者を対象としてobicetrapib 10 mgの効果を評価する第Ⅲ相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験(開発の相)第3相試験(治験依頼者名)New Amsterdam Pharma B.V.	・2023 年 12 月 6 日神保整形外科治験審査委員会にて提出された治験に関する変更申請書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について承認されたことを報告した。	-	-
<報告事項> (治験課題名) 中枢神経系(CNS)以外の身体領域に病変を有する又は疑われる成人患者を対象に MRI 検査における gadoquatrane 0.04 mmol Gd/kg の有効性及び安全性について既承認の環状型ガドリニウム系造影剤(mGBCA)0.1 mmol Gd/kg を対照に検討する多施設共同、無作為化、前向き、クロスオーバー、第 III 相、二重盲検試験(開発の相)第3相試験(治験依頼者名)バイエル薬品株式会社	・2023年12月21日神保整形外科治験審査委員会にて提出された安全性情報等に関する報告書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について承認されたことを報告した。	-	-
<報告事項> (治験課題名) バイエル薬品株式会社の依頼による2型糖尿病を合併する 慢性腎臓病を対象としたフィネレノン、エンパグリフロジンの 第Ⅱ相試験 (開発の相)第2相試験 (治験依頼者名)バイエル薬品株式会社	・2023 年 12 月 21 日東京セントラル臨床研究審査委員会にて提出された治験依頼書に基づき、治験を実施することの妥当性について承認されたことを報告した。 ・2024 年 1 月 25 日東京セントラル臨床研究審査委員会にて提出された安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について承認されたことを報告した。		