第 229 回治験審査委員会議事録

開催年月日	西暦 2025 年 3 月 21 日(金) 15:00~15:30
開催場所	独立行政法人地域医療機能推進機構 下関医療センター
	2 階カンファレンスルーム
参加委員名	瀬戸口美保子◎ 病理診断科部長
	野田 薫 糖尿病·内分泌内科部長
	縄田 涼平 血液内科部長
	吉国 健司 薬剤部長
	古賀 美砂紀 看護部長
	松原 大作 事務部長
	山本 幸恵 総務企画課 給与係主任
	楠 佳子 無職(外部委員)
	◎治験審査委員会委員長 (敬称略)
欠席委員名	西岡 千秋 乗蓮寺住職(外部委員) (敬称略)
その他参加者	治験審査委員会事務局 大西 利彦 、岡井 遥香 (敬称略)
特記事項	司会・進行は委員長が行った。

《治験審查》

【新規治験審査についての審議と採決】

議題 1-1

治験薬名	チルセ [*] ^ ゚チト ゙ (LY3298176)						
治験依頼者	日本イーライリリー株式会社						
対象	型糖尿病						
治験課題名	日本イーライリリー株式会社の依頼による 1 型糖尿病患者を対象とした LY3298176						
(百)映	の第 III 相試験						
治験責任医師	糖尿病・内分泌内科						
実施予定期間	契約締結日 ~ 西暦 2027年 4月 30日						

- 1)糖尿病・内分泌内科 野田薫から本治験の意義について説明があった。また、IQVIA サービシーズジャパン合同会社 (CRO) 担当者 (CRA)より、上記試験を実施するにあたって審議資料を用いて説明があった。
 - 対象患者
 - · 作用特性 · 作用機序

治験実施体制について

治験責任医師は、糖尿病・内分泌内科 野田薫、治験分担医師は、糖尿病・内分泌内科 藤本留理子。

- 開発の経緯
- 作用特性 作用機序
- 副作用
- ・臨床試験(既に実施された試験における安全性等の報告)
- 試験の目的
- ・試験段階及び治験デザイン
- 対象疾患、投与期間、投与方法、選択基準、除外基準、併用禁止薬、併用可能薬
- ・観察・検査項目及びスケジュール
- 予定症例数、実施期間等
- 2) 説明に引き続き試験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、申請科に属している野田委員は審議採決には参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により「承認する」に決定した。

議題 2-1	ETB115 (SB-497115-GR)	第Ⅱ相	MDS	ノバルティス・ファーマ	継続審査
--------	--------------------------	-----	-----	-------------	------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、申請科に属している縄田委員は審議採決には参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

- 1)薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、本試験の非盲検薬剤師である吉国委員は審議採決には参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

			急性非心原塞栓性		
議題 2-3	BAY 2433334	第Ⅲ相	虚血性脳卒中又は	ハ゛イエル	継続審査
			高リスク TIA		

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-4 OP-724 第Ⅱ相 非代償性 大原薬品工業 継続審査
--

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-5	JNJ-70033093	第Ⅲ相	急性期虚血性脳卒中又は高リスク	ヤンセンファーマ	継続審査
			TIA		

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-6	LY3650150	第Ⅲ相	鼻茸を伴う 慢性副鼻腔炎	日本イーライリリー	継続審査
--------	-----------	-----	-----------------	-----------	------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-7	Survodutide	第Ⅲ相	NASH/MASH	ハ゜レクセル・	継続審査
成/区 2 1	(44 試験)	NA III AH	NASII/ MASII	インターナショナル	心心的 由.

- 1)薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-8	Survodutide (64 試験)	第Ⅲ相	肝硬変	ハ゜レクセル・ インターナショナル	継続審査
--------	------------------------	-----	-----	----------------------	------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

【治験実施計画等の変更承認願についての審議と採決】

議題 3-1 GSK3228836 第Ⅲ相 B型肝炎 グラクソ・スミスクライン 治験薬概要書の変更について

- 1)薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験に関する変更申請に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、本試験の非盲検薬剤師である吉国委員は審議採決には参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

【新たな安全性情報に関する報告についての審議と採決】

L	> 1 114 117	1247		- дим - ти	
議題 4-1	GSK3228836	第Ⅲ相	B 型肝炎	ク゛ラクソ・スミスクライン	安全性情報等に関する報告書 (2025年3月3日報告分)

- 1)薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、本試験の非盲検薬剤師である吉国委員は審議採決には参加せず。

【審議結果】審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 4-2	BAY 2433334	第Ⅲ相	急性非心原塞栓性 虚血性脳卒中又は 高リスク TIA	バイエル	安全性情報等に関する報告書(2025 年 2月20日、2025年3月6日報告分)
--------	-------------	-----	----------------------------------	------	---

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題4-3 OP-724 第Ⅱ相 非代償性 大原薬品工業	安全性情報等に関する報告書 (2025年2月26日報告分)
------------------------------	----------------------------------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 4-4	JNJ-70033093	第Ⅲ相	急性期虚血性脳 卒中又は高リスク		安全性情報等に関する報告書
时	JNJ 70033093	わ 皿10	学中又は向リAク TTA	リスクーヤンセンファーマ	(2025年3月5日、3月10日報告分)

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 4-5 LY3650150 第Ⅲ相 鼻茸を伴う 慢性副鼻腔炎 日本イーライリリー 安全(202	性情報等に関する報告書 25 年 2 月 13 日、2 月 28 日報告分)
--	---

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

新田	義題 4−6	Survodutide (44 試験)	第Ⅲ相	NASH/MASH	ハ [°] レクセル・ インターナショナル	安全性情報等に関する報告書 (2025 年 3 月 10 日報告分)
		(五五 四人的大)			107 / 0 3/10	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 4-7	Survodutide (64 試験)	第Ⅲ相	肝硬変	ハ゜レクセル・ インターナショナル	安全性情報等に関する報告書 (2025年3月10日報告分)
--------	------------------------	-----	-----	----------------------	----------------------------------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

【治験関係報告】

原薬品工業 治験協力者の変更について	大原薬品工業	非代償性	第Ⅱ相	0P-724	議題 5-1	
--------------------	--------	------	-----	--------	--------	--

薬剤師・CRC 大西より、上記の報告に関して報告資料を用いて説明があった。