

## 2024年度 第1回治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2024年4月10日(水) 16:30~17:10
開催場所	3階 会議室
出席委員名	長 和俊、長井 桂、多田 真之介、丸山 紀子、山我 健、鈴木 千春、加藤 はるか、鈴木 真佐也、岡安 美樹、高橋 知宏、小林 歩 (加藤委員:議題1は欠席)(鈴木 千春委員:議題1、議題2、議題3は欠席)(正村委員:議題1は欠席)

## 議論及び審議結果を含む主な議論の概要

## 【審議事項】

議題 1	<b>興和株式会社(治験国内管理人)の依頼によるK-808(ペマフィブラート)の第II相試験</b>
	依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験に関する変更申請書(2024年3月25日) 審議結果:承認
議題 2	<b>興和(株)の依頼によるK-001(ペマフィブラートとトホグリフロジンの併用療法)の第II相試験</b>
	依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験に関する変更申請書(2024年3月25日) 審議結果:承認
議題 3	<b> Bristol-Myers Squibb(株)依頼による A PHASE 2/3, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ORAL OZANIMOD TO EVALUATE EFFICACY AND LONG-TERM SAFETY IN JAPANESE SUBJECTS WITH MODERATELY TO SEVERELY ACTIVE ULCERATIVE COLITIS 日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験</b>
	依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報に関する報告書(2024年3月1日、2024年3月14日) ・治験に関する変更申請書(2024年3月19日、2024年3月22日) 審議結果:承認
議題 4	<b>ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたNN9535の第III相試験</b>
	依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書(2024年3月7日、2024年3月21日) ・治験に関する変更申請書(2024年3月5日、2024年3月22日) 審議結果:承認
議題 5	<b>(治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン株式会社(株)依頼による A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase III study to evaluate the efficacy and safety of ABX464 once daily for induction treatment in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法としてABX464を1日1回投与した際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、多施設共同、第III相試験</b>
	依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書(2024年3月18日) ・治験に関する変更申請書(2024年3月22日) 審議結果:承認
議題 6	<b>(治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン株式会社(株)依頼による A randomized, double-blind, multicenter phase III study to evaluate the long-term efficacy and safety of ABX464 25 mg or 50 mg once daily as a maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis. 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464 25 mg又は50 mgを1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第III相試験</b>
	依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書(2024年3月18日) ・治験に関する変更申請書(2024年3月22日) 審議結果:承認
議題 7	<b>(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル(株)依頼による遺伝子リスクファクターを有する非アルコール性脂肪性肝炎(NASH) 患者に対するSIRNA 遺伝子サイレンシング治療を検討する無作為化、二重盲検、プラセボ対照第二相試験</b>
	依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験に関する変更申請書(2024年3月25日) 審議結果:承認
議題 8	<b>グラクソ・スミスクライン(株)の依頼によるB型肝炎ウイルス持続感染患者を対象としたGSK3228836の第III相試験</b>
	依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書(2024年3月1日) ・治験に関する変更申請書(2024年3月21日、2024年3月22日) 審議結果:承認(*小林委員は当該治験に関与するため審議及び採決に参加)
議題 9	<b>日本イーライリリー(株)の依頼によるLY3819469の第III相試験</b>
	依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書(2024年3月21日) ・治験に関する変更申請書(2024年3月27日) 審議結果:承認