

令和7年度 第2回 小倉記念病院治験審査会議の記録の概要

開催日時： 令和7年5月26日（月） 17時12分～17時25分

開催場所： 小倉記念病院 第3-1 会議室

出席委員名： 曾我 芳光、宮崎 博章、安藤 献児、栗林 淳也、溝口 裕美、町田 聖治、野田 耕作、中村 佳広、井芹 信彦、西本 祥子、服部 貴明

欠席委員名： 原田 健司

整理番号	被験薬の化学名	治験実施計画書	治験依頼者	議事録適用治験課題名	区分	審査/報告事項	審査結果
20241003015	ALPN-303	AIS-D08	（治験国内管理人）イービーエス株式会社	（治験国内管理人）イービーエス株式会社によるIgA腎症の成人を対象とするPOVETACICEPTの第3相無作為化二重盲検プラセボ対照試験（RAINIER）	審査	継続 変更	承認
20210506015	AMJ-504	ABT-CIP-10381	アボットメディカルジャパン合同会社	アボットメディカルジャパン合同会社の依頼によるAMJ-504 国内治験	審査	継続 重篤な有害事象,継続 変更; 継続 継続審査,継続 安全性情報	承認
20220210015	AMJ-505	ABT-CIP-10310	アボットメディカルジャパン合同会社	アボットメディカルジャパン合同会社の依頼による心房細動患者を対象としたAMJ-505左心耳閉鎖システムと非ビタミンK拮抗経口抗凝固薬を比較する無作為化比較対照臨床試験	審査	継続 重篤な有害事象	承認
20240514015	Axicabtagene Ciloleucef	KT-US-471-0140	(治験国内管理人) ICONクリニカルリサーチ合同会社	(治験国内管理人) ICONクリニカルリサーチ合同会社によるExpanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucef 製品規格外Axicabtagene Ciloleucefを用いた患者治療のための拡大アクセス試験（EAP）	審査	継続 安全性情報,継続 変更	承認
202211128015	BAY 2433334	20604	バイエル薬品株式会社	バイエル薬品株式会社の依頼による急性非心原塞性虚血性脳卒中又は高リスク TIA 発症後の患者を対象に経口 FXIIa 阻害薬asundexian（BAY 2433334）の有効性及び安全性を検討する第 III 相試験	審査	継続 安全性情報,継続 変更	承認
20210906015	BAY 94-8862	21177	バイエル薬品株式会社	バイエル薬品株式会社の依頼による非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せした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、第Ⅲ相試験	審査	継続 安全性情報,継続 変更	承認
20240304015	BION-1301	CHK02-02	（治験国内管理人）サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社	サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼によるIgA腎症を対象としたBION-1301の第Ⅲ相試験	審査	継続 安全性情報,継続 継続審査	承認
20201203015	BP-DPC18	MH-P-003	株式会社メディコスヒラタ	株式会社メディコスヒラタの依頼によるSOL JAPAN臨床試験 大腿膝窩動脈病変治療におけるBP-DPC18の有効性及び安全性評価試験	審査	継続 重篤な有害事象,継続 変更	承認
20190614015	BSJ016A	S2313	ポストン・サイエンティフィックジャパン株式会社	ポストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社による新規小口径冠動脈病変の治療におけるBSJ016Aのランダム化比較試験	審査	継続 変更	承認
20221215015	CLZ-BM3D	EVT-22-001	大塚メディカルデバイス株式会社	大塚メディカルデバイス株式会社による末梢閉塞性動脈疾患患者を対象としたCLZ-BM3Dの探索的試験	審査	継続 重篤な有害事象	承認
20200203015	ELX 1805J	ELX CL 1805	株式会社 Cardiatech	株式会社 Cardiatechの依頼によるde novoネイティブ冠動脈病変に対するゾタロリムス溶出ステントとELX 1805Jを比較する臨床評価	審査	継続 変更	承認
20220316015	EWJ-003	2021-01	エドワーズライフサイエンス合同会社	エドワーズライフサイエンス合同会社の依頼による中等度の大動脈弁狭窄症に対する保存的治療又は経カテーテル大動脈弁置換術を評価するための前向き、無作為化、対照比較試験	審査	継続 重篤な有害事象,継続 安全性情報,継続 継続審査	承認
20221006015	EWJ-202	2021-12	エドワーズライフサイエンス合同会社	エドワーズライフサイエンス合同会社の依頼による重度三尖弁閉鎖不全を有する患者を対象とした経カテーテル三尖弁置換システムEWJ-202の臨床試験	審査	継続 重篤な有害事象	承認

整理番号	被験薬の化学名	治験実施計画書	治験依頼者	議事録適用治験課題名	区分	審査/報告事項	審査結果
20250108015	JCAR017	JCAR017-EAP-001	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社	ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社による製品規格に適合しないLISOCABTAGENE MARALEUCCELを被験者に投与する拡大アクセス試験（EAP）	審査	継続 安全性情報	承認
20230510015	JNJ-70033093	70033093ACS3003	ヤンセンファーマ株式会社	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第Xia因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven試験	審査	継続 安全性情報,継続 変更	承認
20230510025	JNJ-70033093	70033093AFL3002	ヤンセンファーマ株式会社	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による心房細動を有する参加者を対象とした経口第Xia因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアビキサバンを対照に評価する第3相、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、並行群間、実薬対照試験	審査	継続 安全性情報,継続 変更	承認
20230623015	JNJ-70033093	70033093STR3001	ヤンセンファーマ株式会社	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による急性期虚血性脳卒中又は高リスク過性脳虚血発作後の被験者におけるMilvexianの試験	審査	継続 安全性情報,継続 変更	承認
20240307015	LY3819469	J3L-MC-EZEF	日本イーライリリー株式会社	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3819469の第III相試験	審査	継続 変更	承認
20240926015	MDT-0124	MDT22021	日本メドトロニック株式会社	日本メドトロニック株式会社によるステント内再狭窄を有する被験者を対象としたMDT-0124薬剤コーティングバルーンの無作為化比較試験、及び小血管疾患におけるde novo病変に対するMDT-0124薬剤コーティングバルーンの前向き単群試験（Prevail Global）	審査	継続 安全性情報	承認
20240617015	MDT-1120	MDT22048	日本メドトロニック株式会社	左脚領域ベーシングにおけるMDT-1120の除細動性能及び信頼性評価の治験（LEADR LBBAP）	審査	継続 安全性情報	承認
20210928015	MDT-1120	MDT19004	日本メドトロニック株式会社	日本メドトロニック株式会社の依頼によるMDT-1120の除細動性能及び信頼性評価の治験（LEADR）	審査	継続 変更,継続 安全性情報	承認
20230821015	MK-0616	015	MSD株式会社	MSD株式会社の依頼による心血管系リスクが高い患者を対象に主要心血管系イベントの抑制におけるMK-0616の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照試験	審査	継続 安全性情報	承認
20190925015	NP024	NP024-P01	ニプロ株式会社	ニプロ株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象としたNP024の多施設共同外部対照試験（NP024-P01）（製造販売後）	審査	継続 重篤な有害事象	承認
20220928015	Olpasiran(AMG890)	20180244	アムジェン株式会社	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第III相試験	審査	継続 安全性情報,継続 変更	承認
20250207015	SWM-831	CP 71411	（治験国内管理人）IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	（治験国内管理人）IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるSWM-831を用いた試験	審査	継続 重篤な有害事象	承認
20200720015	TQJ230(Pelacarsen)	CTQJ230A12301	ノバルティスファーマ株式会社	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象としたTQJ230の第Ⅲ相試験	審査	継続 重篤な有害事象,継続 安全性情報	承認
2024040215	VR-205	VR-205A-01-CAZ-3001	ヴィアトリス製薬合同会社	ヴィアトリス製薬合同会社の依頼によるIgA 腎症患者を対象としたVR-205の第Ⅲ相試験	審査	継続 安全性情報,継続 継続審査	承認
20231206015	VT-001	VT-001-0050	メドベイス・ジャパン株式会社	メドベイス・ジャパン株式会社の依頼による免疫グロブリンA腎症（IgAN）を有する被験者を対象としてAtaciceptの有効性及び安全性を評価する第2b/3相、複数パート、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	審査	継続 変更	承認
20240209015	ジボテンタン/ダバグリフロジン	D4325C00010	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による高蛋白尿を伴う慢性腎臓病患者を対象に、ジボテンタン／ダバグリフロジン配合剤の有効性、安全性、及び忍容性をダバグリフロジン単剤と比較する第III相試験	審査	継続 安全性情報,継続 変更	承認
20240201015	ラブリズマブ (ALXN1210)	ALXN1210-IgAN-320	アレクシオンファーマ合同会社	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による免疫グロブリンA腎症（IgA腎症）を有する成人患者を対象としてラブリズマブの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	審査	継続 安全性情報,継続 変更	承認

整理番号	被験薬の化学名	治験実施計画書	治験依頼者	議事録適用治験課題名	区分	審査/報告事項	審査結果
20241003015	ALPN-303	AIS-D08	(治験国内管理人) イービーエス株式会社	(治験国内管理人) イービーエス株式会社によるIgA腎症の成人を対象とするPOVETACICEPTの第3相無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (RAINIER)	迅速審査	継続 変更	—
20221128015	BAY 2433334	20604	バイエル薬品株式会社	バイエル薬品株式会社の依頼による急性非心原塞性虚血性脳卒中又は高リスク TIA 発症後の患者を対象に経口 FXIa 阻害薬asundexian (BAY 2433334) の有効性及び安全性を検討する第III相試験	迅速審査	継続 変更	—
20210906015	BAY 94-8862	21177	バイエル薬品株式会社	バイエル薬品株式会社の依頼による非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せした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、第III相試験	迅速審査	継続 変更	—
20241029015	BAY3283142	22040	バイエル薬品株式会社	バイエル薬品株式会社による慢性腎臓病患者におけるアルブミン尿の減少に関して、標準治療に上乗せしたBAY 3283142の有効性及び安全性を評価する第IIb相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、用量設定試験	迅速審査	継続 変更	—
20240304015	BION-1301	CHK02-02	(治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社	サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社 (治験国内管理人) の依頼によるIgA腎症を対象としたBION-1301の第III相試験	迅速審査	継続 変更	—
20210118015	CHK-01	CHK01-01	IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるIgA腎症患者を対象としたatrasentanの第3相無作為化、二重盲検試験	迅速審査	継続 変更	—
20250117015	CPJ-10001	CPJ-10001-JP	(治験国内管理人) シミック株式会社	(治験国内管理人) シミック株式会社による虚血性心疾患を対象としたCPJ-10001の有効性と安全性を評価する単盲検多施設共同比較試験	迅速審査	継続 変更	—
20230510015	JNJ-70033093	70033093ACS3003	ヤンセンファーマ株式会社	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第XIIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven試験	迅速審査	継続 変更	—
20230623015	JNJ-70033093	70033093STR3001	ヤンセンファーマ株式会社	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の被験者におけるMilvexianの試験	迅速審査	継続 変更	—
20240926015	MDT-0124	MDT22021	日本メドトロニック株式会社	日本メドトロニック株式会社によるステント内再狭窄を有する被験者を対象としたMDT-0124薬剤コーティングバルーンは無作為化比較試験、及び小血管疾患におけるde novo病変に対するMDT-0124薬剤コーティングバルーンの前向き単群試験 (Prevail Global)	迅速審査	継続 変更	—
20250207015	SWM-831	CP 71411	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるSWM-831を用いた試験	迅速審査	継続 変更	—
20231206015	VT-001	VT-001-0050	メドベイス・ジャパン株式会社	メドベイス・ジャパン株式会社の依頼による免疫グロブリンA腎症 (IgAN) を有する被験者を対象としてAtaciceptの有効性及び安全性を評価する第2b/3相、複数パート、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	迅速審査	継続 変更	—
20240209015	ジボテンタン/ダバグリフロジン	D4325C00010	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社の依頼による高蛋白尿を伴う慢性腎臓病患者を対象に、ジボテンタン/ダバグリフロジン配合剤の有効性、安全性、及び忍容性をダバグリフロジン単剤と比較する第III相試験	迅速審査	継続 変更	—
20240201015	ラブリズマブ (ALXN1210)	ALXN1210-IgAN-320	アレクシオンファーマ合同会社	アレクシオンファーマ合同会社の依頼による免疫グロブリンA腎症 (IgA腎症) を有する成人患者を対象としてラブリズマブの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	迅速審査	継続 変更	—
20190523015	NP030	NP030-P01	ニプロ株式会社	NP030による新規冠動脈狭窄病変における多施設共同試験	報告	治験終了 (中止・中断) 報告	—
—	TCD-17187	E-17187-31	テルモ株式会社	テルモ株式会社による薬剤コーティングハルーンカテーテルTCD- 17187の 多施設共同単群試験	報告	開発の中止等に関する報告	—