

令和7年度 8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11月17日（月） 17時15分～17時32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、溝口 裕美、町田 聖治、西村 雅幸、中村 佳広、井芹 信彦、西本 祥子、服部 貴明

欠席委員名： 安藤 献児、、栗林 淳也、原田 健司、野田 耕作

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
2024100301S	ALPN-303	AIS-D08	（治験国内管理人）イーピーエス株式会社	（治験国内管理人）イーピ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 安全性情報;継続 継続審査	承認
2022021001S	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
2024051401S	Axicabtagene Ciloleucel	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 Ciloleucel 製品規格外 Axicabtagene Ciloleucel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	承認
2025051201S	AZD0780	D7960C00012	アストラゼネカ株式会社	ASCVD患者又はASCVDイベントの初発リスクを有する患者を対象に、AZD0780のLDL C値に 対する効果を評価する第Ⅲ相試験	審査	継続 変更	承認
2025051202S	AZD0780	D7960C00015	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会社によるアテローム動脈硬化性心血管疾患（ASCVD）の既往を有する患者又はASCVDイベントの初発リスクが高い患者を対象として、AZD0780の主要心血管イベントに対する効果を評価する第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験	審査	継続 変更	承認
2022112801S	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栓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	審査	継続 重篤な有害事象	承認
2021090601S	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 重篤な有害事象;継続 安全性情報	承認
2024102901S	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	審査	継続 安全性情報	承認
2024030401S	BION-1301/FUB523	CHK02-02/CFUB523A12301	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	承認
2019061401S	BSJ016A	S2313	ボストン・サイエンティフィックジャパン株式会社	ボストン・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 重篤な有害事象	承認
2021072701S	BSJ017W	S2437	ボストン・サイエンティフィックジャパン株式会社	ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者の塞栓症予防におけるBSJ017Wの比較試験	審査	継続 変更	承認
2021011801S	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	審査	継続 安全性情報;継続 変更	承認
2025011701S	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	審査	継続 変更	承認
2025091601S	CSL300 (clazakizumab)	CSL300_2301	CSLベーリング株式会社	末期腎不全患者を対象としたCSL300の二重盲検第3相臨床試験	審査	継続 安全性情報	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
2022100601S	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 安全性情報;継続 変更;継続 継続審査	承認
2025010801S	JCAR017	JCAR017-EAP-001	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	ブリストル・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 MARALEUCEL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
2022101301S	JFK-01	JMDT-01	株式会社日本医療機器技研	株式会社日本医療機器技研の依頼による虚血性心疾患患者を対象としたJFK-01の安全性・有効性を評価するための臨床試験	審査	継続 安全性情報;継続 継続審査	承認
2023062301S	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ー過性脳虚血発作後の被験者におけるMilvexianの試験	審査	継続 重篤な有害事象	承認
2024030701S	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 安全性情報	承認
2024092601S	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;継続 継続審査;継続 変更	承認
2024061701S	MDT-1120	MDT22048	日本メドトロニック株式会社	左脚領域ペーシングにおける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
2023082101S	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
2019092501S	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 安全性情報;継続 継続審査	承認
2022072602S	Obicetrapib (TA 8995)	TA-8995-304	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アテローム動脈硬化性心血管疾患（ASCVD）を対象としたobicetrapibの効果を評価する第Ⅲ相試験	審査	継続 安全性情報;継続 変更	承認
2022092801S	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	承認
2025030601S	S2024-01	S2024-01-CIP	メドアライアンス ジャパン株式会社	メドアライアンス ジャパン株式会社による新規小口径冠動脈（SV）病変またはステント内再狭窄（ISR）病変を対象としたS2024-01の臨床試験	審査	継続 安全性情報	承認
2025020701S	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 安全性情報;継続 重篤な有害事象	承認
2022060801D	TM5614	TM56145	自ら治験を実施	自ら治験を実施する者による慢性期慢性骨髄性白血病に対するチロシンキナーゼ阻害剤併用時のTM5614の有効性を検証する第Ⅲ相試験	審査	モニタリング	承認
2025032701S	TQJ230	CTQJ230A12301E1	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系疾患の既往を有する患者を対象としたpelacarsen（TQJ230）の第Ⅲ相継続投与試験	審査	初回審査	承認
2020072001S	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	承認
2024020901S	ジボテンタン/ダパ 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／ダパグリフロジン配合剤の有効性、安全性、及び忍容性をダパ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	承認