# 令和7年度 第6回 治験審査委員会会議録

委員長: 若林 宏

日		時	令和7年	∓ 10月 24	日(金)	-	16:23 <b>~</b>	· 17:01			
場		所	地方独立	行政法人岡	山市立総合	合医療セン	ノター 🏻	岡山市立市民病院	多目的	ホール3	
出	席	者	若林	小野田	渡邊	佃	角南				
Ш	凊	18	岡野	藤原	焔硝岩	水舟(タ	<b>卜</b> 部委員)	) 佐々木(外部	委員)		
欠	席	者	吉田、	水野							

## [審議事項]

## ①日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

#### ◆治験の実施の適否

•	1 m -w 1 -				<del>-</del>
治	験 薬	$\Box$	— F	:名	Vicadrostat (BI 690517) 及びエンパグリフロジン
治	験	課	題		日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による2型糖尿病、高血圧及び 心血管疾患を有する患者を対象としたvicadrostat (BI 690517) とエンパグリフ ロジン (BI 10773) の第Ⅲ相試験
審	議		内	唦	治験の実施の適否
報	告		事	項	なし

#### ②日本イーライリリー株式会社

#### ▲安仝性桂恕

	女王	土1月	1 羊又		
治	〕験薬	コ	ード	名	LY3819469
治	ì 験	課	題	名	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	議		内	容	安全性情報等に関する報告書
報	告		事	項	なし

#### ③アストラゼネカ株式会社

◆3	安全的	生情報	報		
治!	験 薬	<b>-</b>	- ド	名	アニフロルマブ(遺伝子組換え)
治	験	課	題		特発性炎症性筋疾患(多発性筋炎及び皮膚筋炎)の成人被験者を対象に標準治療に上乗せしてアニフロルマブを皮下投与したときの有効性及び安全性をプラセボと比較検討する第III相、多施設共同、並行群間、二重盲検、2群試験
審	議	þ	7	容	安全性情報等に関する報告書
報	告	寻	<b>F</b>	項	なし

## ④バイエル薬品工業株式会社

## ◆安全性情報

治	験 薬	コ	ード	名	BAY2433334
治	験	課	題	名	急性非心源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 (BAY2433334)の有効性及び安全性を検討する第皿相試験
審	議		内	容	安全性情報等に関する報告書
報	告		事	項	なし

## ⑤ヤンセンファーマ株式会社

#### ◆重篤な有害事象

治	験薬:	<b>_</b>	ド名	JNJ-70033093;BMS-986177
治	験	課題	名	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脳卒中の再発抑制を目的とした経口第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,並行群間,プラセボ対照試験
審	議	内	容	重篤な有害事象に関する報告書
報	告	事	項	なし

## ⑥マルホ株式会社

## ◆安全性情報

治	験 薬	⊐	ード	名	nemo l i zumab
治	験	課	題		nemolizumabの乳幼児及び小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした 第III相試験 ―比較/長期投与試験—
審	議		内	容	安全性情報等に関する報告書
報	告		事	項	なし

#### ⑦日本イーライリリー株式会社

#### ◆安全性情報 ほか

1		~ — I		1111		<del>-</del>
l	治具	験 薬	$\Box$	ード	名	レブリキズマブ (LY3650150)
	治	験	課	題	名	日本イーライリリー株式会社依頼による中等度から重症のアトピー性皮膚炎を対象としたレブリキズマブの第Ⅲ相試験
l	審	議		内	唦	安全性情報等に関する報告書、治験実施状況報告書
ı	報	告		事	項	なし
ı						

## 8日本イーライリリー株式会社

## ◆安全性情報

治	験 薬	コ	ード	名	レブリキズマブ (LY3650150)
治	験	課	題	名	中等症から重症の6ヵ月以上18歳未満のアトピー性皮膚炎患者を対象に、レブリ キズマブの安全性及び有効性を評価する多施設共同長期継続投与第Ⅲ相試験
審	議		内	容	安全性情報等に関する報告書
報	告		事	項	なし

## ⑨IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社

## ◆安全性情報

治	験 薬	⊐	ード	名	BI 690517
治	験	課	題	名	(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、症候性 心不全を対象とした第III相試験
審	議		内	妐	安全性情報等に関する報告書
報	告		事	項	なし

## ⑩株式会社ファンペップ

## ◆治験に関する変更

					<u>-</u>
治	験 薬	$\neg$	ード	名	SR-0379
治	験	課	題	名	株式会社ファンペップの依頼によるSR-0379の第3相試験
審	議		内	容	治験に関する変更申請書
報	告		事	項	なし

## ⑪MSD株式会社

## ◆安全性情報

治験課題名	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
審議内容	安全性情報等に関する報告書
報告事功	なし

#### ⑫ノボ ノルディスクファーマ株式会社

## ◆安全性情報 ほか

治	験 薬	⊐	ード	名	ziltivekimab
治	験	課	題	名	心不全および炎症を有する患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験
審	議		内	容	安全性情報等に関する報告書、治験実施状況報告書
報	告		事	項	なし

## ③ヤンセンファーマ株式会社

#### ◆安全性情報

治	験 薬	<b>_</b> _	- ド	名	JNJ-80202135_SC
治	験	課	題		中等症から重症のシェーグレン病(SjD)成人患者を対象としてニポカリマブの 有効性及び安全性を評価するランダム化、プラセボ対照、二重盲検、多施設共 同、第3相試験
審	議	Þ	]	容	安全性情報等に関する報告書
報	告	事	1	項	なし

#### (4)ヴィアトリス製薬合同会社

#### ◆安全性情報

	<b>▼</b> 女主に情報					
Ä	台験	薬 =	コード	名	ACT-334441	
÷	台縣		果題	名	Idorsia Pharmaceuticals Ltd(国内治験依頼者:ヴィアトリス製薬合同会社)の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたACT-334441の第3相試験	
军	<b>審</b>	義	内	容	安全性情報等に関する報告書	
ŧ	日 -	告	事	項	なし	
l						

※上記①~⑭について治験責任医師、SMO担当者より内容等の説明を受け、 質疑応答を行った。その後、採決を行い、全員一致で承認された。

## [次回委員会開催]

令和7年 11月 28日 (金) 開催予定。