

2024年6月25日

## 第358回 治験審査委員会 議事要旨

日時：2024年4月11日(木) 17:00~17:45

場所：社会福祉法人 恩賜財団 済生会熊本病院 管理棟 3階 特別会議室(Hybrid)

出席者：田上治美(委員長)、渡邊紳一郎、一門和哉、横田佳子、花田妙子、田中忠宏、緒方洋

欠席者：なし

### 【議題】

\*新規治験依頼 0案件

\*継続審査 0案件

\*実施計画の変更 10案件

ARDSを対象としたNOA-001の探索的試験
第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験
第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験
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特発性肺線維症患者を対象としたBI1015550の第Ⅲ相試験
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進行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を対象としたBI1015550の第Ⅲ相試験
片頭痛患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相試験
大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたCLN-081/TAS6417(Zipalertinib)の第3相試験
慢性閉塞性肺疾患患者を対象にastegolimabの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験
特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験
進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験

審査結果：すべて承認

\*有害事象 1案件

第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験 (1事象1報告)
--

審査結果：すべて承認

\*新たな安全性に関する情報の入手 16案件

大鵬薬品工業株式会社によるTAS-115(pamufetinib)の第Ⅱ相用量反応試験
武田薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたTAK-788の第3相試験
第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験

第一三共株式会社の依頼による U3-1402 の第Ⅲ相試験
ファイザー株式会社の依頼による片頭痛患者の予防療法を目的とした BHV-3000 (rimegepant) の第Ⅲ相試験
第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした DS-1062a の第Ⅲ相試験
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特発性肺線維症患者を対象とした BI1015550 の第Ⅲ相試験
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進行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を対象とした BI1015550 の第Ⅲ相試験
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
片頭痛患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相試験
心房細動を有する被験者を対象とした経口第Ⅰa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性をアピ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
発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第Ⅰa 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
大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした CLN-081/TAS6417 (Zipalertinib) の第 3 相試験
慢性閉塞性肺疾患患者を対象に astegolimab の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相, 無作為化, 二重盲検, プラセボ対照, 多施設共同試験
特発性肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の有効性, 安全性及び忍容性を検討する試験
進行性肺線維症患者を対象とした BMS-986278 の有効性, 安全性及び忍容性を検討する試験

審査結果：すべて承認

#### \*逸脱 4 案件

武田薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした TAK-788 の第 3 相試験
第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした DS-1062a の第Ⅲ相試験
ファイザー株式会社の依頼による片頭痛患者の急性期治療を目的とした BHV-3000 (rimegepant) の第Ⅱ/Ⅲ相試験
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

#### \*中止、終了の報告 2 案件

心筋梗塞の既往歴があり、持続性炎症及び脳性ナトリウム利尿ペプチド前駆体 N 端フラグメント高値を呈する患者を対象として MEDI6570 の有効性及び安全性を評価する、後期第Ⅱ相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 並行群間試験
ファイザー株式会社の依頼による片頭痛患者の急性期治療を目的とした BHV-3000 (rimegepant) の第Ⅱ/Ⅲ相試験

#### \*その他（報告） 0 案件

次回治験審査委員会開催日 2024年5月9日(木)

以上