

地方独立行政法人 奈良県立病院機構 奈良県総合医療センター
治験審査委員会の記録（概要）

開催日	2023年7月10日(月)	開催場所	地方独立行政法人 奈良県立病院機構 奈良県総合医療センター 会議室1
出席委員名	吉田 さやか、上村 秀樹、守屋 圭、松井 勝、生島 繁樹、天内 陽子、 北川 孝道、碓村 雅史、北川 秀人、小川 富夫		
欠席委員名	佐道 俊幸、杉本 和也、素輪 善典		
議 題	主な議論の概要	審議結果	
<p>【審議事項】＜継続審査＞</p> <p>Small for Gestational Age 性低身長症、ターナー症候群における低身長、ヌーナン症候群における低身長又は特発性低身長症の患児を対象として、週1回投与のソマブシタンの効果及び安全性を1日1回投与のノルディトロピン®と比較し、ソマブシタンの長期安全性を評価するバスケット試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 開発の相：第Ⅲ相 ・ 治験依頼者名：ノボ ノルディスク ファーマ株式会社 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 	承認	
<p>【審議事項】＜継続審査＞</p> <p>PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による日本人小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした lonapegsomatropin の第3相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 開発の相：第Ⅲ相 ・ 治験依頼者名：PRA ヘルスサイエンス株式会社 (治験国内管理人) 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 	承認	
<p>【審議事項】＜継続審査＞</p> <p>大正製薬株式会社の依頼による小児2型糖尿病患者を対象とした TS-071 (ルセオグリフロジン) の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 開発の相：第Ⅲ相 ・ 治験依頼者名：大正製薬株式会社 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・ 治験に関する変更申請について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 	承認	
<p>【審議事項】＜継続審査＞</p> <p>KD-414 小児第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 開発の相：第Ⅲ相 ・ 治験依頼者名：KMバイオロジクス株式会社 	<ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・ 治験に関する変更申請について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 	承認	

<p>【審議事項】＜継続審査＞</p> <p>糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402(Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・開発の相：第Ⅲ相 ・治験依頼者名：協和キリン株式会社 	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 	承認
<p>【審議事項】＜継続審査＞</p> <p>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、標準治療に上乘せた 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</p> <ul style="list-style-type: none"> ・開発の相：第Ⅲ相 ・治験依頼者名：バイエル薬品株式会社 	<ul style="list-style-type: none"> ・重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・安全性情報等について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・治験に関する変更申請について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・治験実施状況について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 	承認
<p>【審議事項】＜継続審査＞</p> <p>ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象とした ziltivekimab の効果を検討する第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・開発の相：第Ⅲ相 ・治験依頼者名：ノボ ノルディスク ファーマ株式会社 	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 ・治験に関する変更申請について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 	承認
<p>【審議事項】＜継続審査＞</p> <p>日本メジフィフジックス株式会社の依頼による虚血性心疾患が疑われる患者を対象とした NMB58 の後期第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・開発の相：第Ⅱ相 ・治験依頼者名：日本メジフィフジックス株式会社 	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 	承認
<p>【審議事項】＜継続審査＞</p> <p>住友ファーマの依頼によるイメグリミン塩酸塩の腎機能障害を伴う日本人 2 型糖尿病患者を対象とした第 4 相長期投与試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・開発の相：第Ⅳ相 ・試験依頼者名：住友ファーマ株式会社 	<ul style="list-style-type: none"> ・治験に関する変更申請について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 	承認