開催日時 令和7年9月9日(火) 16:30~17:03 開催場所 呉共済病院 西館 5 階 第 1 会議室 出席委員名 高橋宏幸、田中りかえ、日浦和徳、塩田雄太郎、岡村緑、山下和子、木下常伸、竹本雅世、鈴木謙治 【審議事項】 議題及び審議 議題① アストラゼネカ株式会社の依頼による腎機能障害を伴う心不全患者を対象とした 結果を含む主 balcinrenone/ダパグリフロジン配合剤の効果を評価する第 III 相試験 な議論の概要 治験責任医師から提出された重篤な有害事象に関する報告書について治験責任医師 の見解に基づき、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。 審議結果:承認 議題② アストラゼネカ株式会社の依頼によるクローン病を対象として AZD7798 を評価する 第 IIa 相試験 依頼者、治験責任医師から提出された、治験に関する変更申請書について治験責任 医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認 議題③ Regeneron の依頼による好酸球性十二指腸炎併発又は非併発の好酸球性胃炎を対象 としたデュピルマブの第 II 相試験 依頼者、治験責任医師から提出された、治験に関する変更申請書と安全性情報等に 関する報告書について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認 Fortrea Japan株式会社の依頼による経口抗凝固剤に不適と考えられる心房細動を有 議題(4) するハイリスク患者を対象に、abelacimabの有効性及び安全性を評価する多施設共 同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、第III相試験 依頼者、治験責任医師から提出された、治験に関する変更申請書と安全性情報等に 関する報告書について治験責任医師の見解に基づき、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。 審議結果:承認 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による、中等症から重症の活動期クローン病患者 議題(5) を対象とするグセルクマブの皮下投与による 導入療法の安全性及び有効性評価を 目的としたランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験 依頼者から提出された、安全性情報等に関する報告書について治験責任医師の見解 に基づき、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。 審議結果:承認

	議題⑥	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした JNJ-67896062 の第Ⅲ相臨床試験
		依頼者から提出された、安全性情報等に関する報告書について治験責任医師の見解 に基づき、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。
		審議結果:承認
	議題⑦	サノフィ株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした Itepekimab の長期安全性及 び忍容性を検討する試験 (LTS18133) 治験終了についての報告
特記事項	なし	