

受託研究審査委員会議事要旨

開催日時	令和 6 年 9 月 13 日 (金)15:30~15:40
開催場所	独立行政法人 国立病院機構 関門医療センター 研修室 2、3
出席委員名	鶴 政俊、尾崎 誠一、戒能 聖治、小林 奈々、小山 明子、若林 祐介、中村 一弥、水尻 和夫、前原 朗男、小屋敷 淳子、川島 弘基
審議事項	<p>議題 1. 新たな受託研究について</p> <p>受託研究(治験以外) 2 件</p> <p>研究の実施について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p> <p>議題 2. 受託研究の変更について</p> <p>受託研究(治験以外) 1 件</p> <p>研究の継続について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p>
報告事項	<p>・CRB 審議結果報告</p> <p>切除不能進行・再発小腸癌患者に対するベバシズマブ併用 FOLFOX 療法の 第 II 相多施設共同二重盲検ランダム化比較試験(医師主導治験)</p> <p>(西暦 2024 年 7 月 9 日開催) モニタリング報告書および安全性情報に基づき、治験を継続して行うことの妥当性 について承認されたことを報告した。</p> <p>(西暦 2024 年 8 月 13 日開催) 安全性情報に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について承認されたことを 報告した。</p> <p>急性期虚血性脳卒中又は高リスク一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</p>

(西暦 2024 年 7 月 9 日開催)

安全性情報および治験に関する変更に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について承認されたことを報告した。

(西暦 2024 年 8 月 13 日開催)

安全性情報に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について承認されたことを報告した。

大塚製薬の依頼による心性浮腫(うつ血性心不全)を対象とした OPC-131461 の第Ⅱ相試験

(西暦 2024 年 7 月 9 日開催)

治験に関する変更に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について承認されたことを報告した。

(西暦 2024 年 8 月 13 日開催)

治験に関する変更に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について承認されたことを報告した。

A Phase 3, multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group study to evaluate the efficacy and safety of abelacimab in high-risk patients with Atrial fibrillation who have been deemed unsuitable for oral antiCoagulation (LILAC)
経口抗凝固剤に不適と考えられる心房細動を有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(LILAC)

(西暦 2024 年 8 月 13 日開催)

治験に関する変更および安全性情報に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について承認されたことを報告した。

(西暦 2024 年 9 月 3 日開催)(迅速審査)

治験に関する変更に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について承認されたことを報告した。

・受託研究関係報告

受託研究(治験以外)4 件が終了したことを報告した。