

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	2024年5月20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、佐道 俊幸、對馬 英雄、杉本 和也、生島 繁樹、 北川 大輔、山本 龍司、小川 富夫、素輪 善典		
欠席委員名	上村 秀樹、守屋 圭、高間 朋子、北川 秀人		
議題	主な議論の概要		審議結果
<b>【審議事項】</b> <継続審査> 成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象として、somapacitanの週1回投与の有効性及び安全性を1日1回投与のNorditropin®と比較検討する ・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	・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
<b>【審議事項】</b> <継続審査> 2歳又はそれ以上の年齢においても成長のcatch-upがみられなかったSmall for Gestational Age性低身長症患者を対象として、somapacitanの週1回投与の有効性及び安全性を1日1回投与のNorditropin®と比較検討する用量設定試験 ・開発の相：第Ⅱ相 ・治験依頼者名：ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	・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
<b>【審議事項】</b> <継続審査> 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者を対象として、週1回投与のソマプ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、ソマプシタンの長期安全性を評価するバスケット試験 ・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	・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
<b>【審議事項】</b> <継続審査> 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 ・開発の相：第Ⅲ相 ・治験依頼者名：ICONクリニカルリサーチ合同会社 (治験国内管理人)	・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>JR-142 の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第Ⅱ相試験の継続投与試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・開発の相：第Ⅱ相</li> <li>・治験依頼者名：JCR ファーマ株式会社</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> <li>・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。</li> </ul>	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"> <li>・開発の相：第Ⅲ相</li> <li>・治験依頼者名：大正製薬株式会社</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> </ul>	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"> <li>・開発の相：第Ⅲ相</li> <li>・治験依頼者名：KMバイオロジクス株式会社</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> </ul>	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、標準治療に上乘せした 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"> <li>・開発の相：第Ⅲ相</li> <li>・治験依頼者名：バイエル薬品株式会社</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> <li>・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。</li> </ul>	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 3 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・開発の相：第Ⅲ相</li> <li>・治験依頼者名：ノボ ノルディスク ファーマ株式会社</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> <li>・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。</li> </ul>	承認
<p>【審議事項】＜継続審査＞</p> <p>原発性 IgA 腎症患者を対象とした R07434656 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・開発の相：第Ⅲ相</li> <li>・治験依頼者名：中外製薬株式会社</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>・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。</li> <li>・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。</li> </ul>	承認

<p>【審議事項】 &lt;継続審査&gt;</p> <p>痙性斜頸患者を対象とした NT 201 の非盲検、非対照、単群試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・ 開発の相：第Ⅲ相</li><li>・ 治験依頼者名：帝人ファーマ株式会社</li></ul>	<ul style="list-style-type: none"><li>・ 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。</li></ul>	承認
--	---	----