### 2025年4月 公益財団法人結核予防会複十字病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

日時:2025年 4月 28日 (月) 16:34~16:53

場所:会議棟 2階 中会議室

出席者:森本、武田、吉山、桑原、杉浦、山口、鈴木、臼井、近藤、樋口 オブザーバー出席者:小林、ノイエス内野、セキノサイトネット有賀・宮岡

欠席者:川上、冨岡

審議において、治験・研究の責任医師・分担医師・共同研究者・非盲検薬剤師となっている委員 は採決に加わっておりません。

審議採決に加わらない委員については、審議・採決前に退席しております。

製造販売後調査および治験の審議採決は、武田委員が実施した。

#### 議題 1. 前回の議事録及び議事録の概要

審査事項:議事録及び議事録の概要の確認

審査内容:2025年3月の当委員会の議事録及び議事録の概要

・記録内容が確認され、特に意見はなかった。

審査結果:承認

### 議題 2. ノーベルファーマ株式会社の依頼によるサグルマリン吸入用250 μ g 一般成績 調査 (全例調査)

審査事項:製造販売後調査の新規開始の審査

審査内容:製造販売後調査の実施

・製造販売後調査の内容について検討され、異議なく調査の開始が承認され

た。

審査結果:承認

#### 議題3. (治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社の依頼による難治性 慢性咳嗽患者を対象とした BLU-5937 の第3 相試験

審査事項:治験の新規開始の審査

審査内容:治験の実施

・治験責任医師より当該治験の概要が説明され、異議なく新規治験の開始が承認された。

審査結果:承認

# 議題 4. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の肺 MAC 症患者を対象とした BDQ/CAM/EB の試験

審査事項:治験継続の妥当性の審査 審査内容:治験の変更に関する報告

・治験に関する変更資料について検討され、特に問題なく治験継続は承認さ

れた。

審査結果:承認

### 議題 5. アストラゼネカ株式会社の依頼による増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾 患(COPD) 患者を対象としたトゾラキマブの有効性及び安全性試験 (MIRANDA)

報告事項:治験終了報告

報告内容:当施設での治験実施内容・結果について報告がなされた。

# 議題 6. インスメッド合同会社の依頼による肺非結核性抗酸菌 (NTM) 症患者を対象としたアミカシンリポソーム吸入懸濁液 (ALIS) の第Ⅲ相試験

審査事項:治験継続の妥当性の審査 審査内容:安全性情報に関する報告

・症例の内容について検討され、特に問題なく治験継続は承認された。

審査結果:承認

# 議題 7. 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 BI 1291583 の先行試験に参加した気管支拡張症患者を対象に同剤の長期投与を検討する試験

審査事項:治験継続の妥当性の審査 審査内容:安全性情報に関する報告

・症例の内容について検討され、特に問題なく治験継続は承認された。

審査結果:審議可能な委員の出席が過半数に達せず、審議不可。 次回 IRB にて再審議とした。

#### <u>議題 8. サノフィ株式会社の依頼による非嚢胞性線維症性気管支拡張症患者を対象と</u> した itepekimab の第 II 相試験

審査事項:治験継続の妥当性の審査 審査内容:治験の変更に関する報告

・治験に関する変更資料について検討され、特に問題なく治験継続は承認された。

治験の実施状況に関する報告

・当院での実施状況の内容について検討され、特に問題なく治験継続は承認 された。

審査結果:承認

議題 9. イーピーエス株式会社の依頼による ICoN-1: 肺非結核性抗酸菌感染症患者を対象に、ガイドラインに準拠した治療に上乗せした場合の MNKD-101 (クロファジミン吸入用懸濁液) の有効性及び安全性を評価する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第3相試験(パート A) 及び非盲検継続投与試験(パートB)

審査事項:治験継続の妥当性の審査 審査内容:治験の変更に関する報告

・治験に関する変更資料について検討され、特に問題なく治験継続は承認さ

れた。

審査結果:承認

以上