

第 51 回 独立行政法人労働者健康安全機構中央治験審査委員会  
会議の記録の概要

開催日時	令和 7 年 7 月 2 4 日 (木) 1 3 : 5 9 ~ 1 4 : 5 5
開催場所	機構本部 大会議室 (1 階)
出席委員名	加藤 賢朗、柳澤 信夫、松田 出、河井 良智、藤野 美奈、森田 一大、 千葉 忠成、十枝内 綾乃、石原 博行、松岡 澄
議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題① ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535 の第Ⅲ相試験 安全性情報等に関する報告書に基づき、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</p> <p>議題② ヤンセンファーマ株式会社の依頼による過去 2 年間に尿路感染症の既往がある 60 歳以上の成人を対象に ExPEC9V を接種したときの侵襲性腸管外病原性大腸菌感染症の予防における有効性、安全性及び免疫原性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第 3 相試験 審議依頼施設で発生した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。 治験実施計画書別冊及び治験薬概要書の改訂に基づき、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。 安全性情報等に関する報告書に基づき、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</p> <p>議題③ (治験国内管理人) IQVIA サービスーズ 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 治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 治験実施計画書、治験実施計画書補遺、説明文書・同意文書及び治験参加カードの改訂に基づき、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。 安全性情報等に関する報告書に基づき、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</p> <p>議題④ ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心臓発作の患者を対象とした ziltivekimab の効果をプラセボと比較検討する第 3 相試験</p>

	<p>審議依頼施設で発生した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。</p> <p>契約症例数の追加について、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。</p> <p>安全性情報等に関する報告書に基づき、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑤ 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 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</p> <p>審議依頼施設で発生した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。</p> <p>治験実施計画書別紙の改訂に基づき、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。</p> <p>人事異動に伴う治験分担医師の変更について、適格性の観点から審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
<p>特記事項</p>	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題①：労災病院治験ネットワークの1施設からの審議依頼による</p> <p>議題②：</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・重篤な有害事象に関する報告</li> <li>⇒労災病院治験ネットワークの1施設からの審議依頼による</li> <li>・治験実施計画書別冊及び治験薬概要書の改訂並びに安全性情報等に関する報告書</li> <li>⇒労災病院治験ネットワークの2施設からの審議依頼による</li> </ul> <p>議題③：労災病院治験ネットワークの1施設からの審議依頼による</p> <p>議題④：労災病院治験ネットワークの1施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑤：労災病院治験ネットワークの1施設からの審議依頼による</p> <p><b>【その他】</b></p> <p>① 第50回独立行政法人労働者健康安全機構中央治験審査委員会 会議の記録の概要（令和7年6月26日開催分）</p> <p>内容が確認され、当機構ホームページに公表することが了承された。</p>