

## 令和6年度 第8回 独立行政法人国立病院機構 嬉野医療センター 受託研究審査委員会 会議記録の概要

開催日時：令和6年12月26日 15:00～15:53

開催場所：独立行政法人国立病院機構嬉野医療センター 講堂(会議室2)

出席委員名：在津 正文、佐々木 英祐、内藤 慎二、宮園 正之、藤原 紳祐、園田 昌彦、  
末松 厚子、鈴田 浩孝、朝重 久緒、井寺 修一、福田 貞義、  
光武 一行、下田 美穂子

### 【審議事項】

#### 【1】 新規受託研究（治験）の承認の可否について

- ① 課題名：MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-2870 の第Ⅲ相試験  
依頼者：MSD 株式会社

治験責任医師より、治験概要について説明があった。

審議採決の結果、治験実施に関し全会一致で以下のとおりとされた。

承認する

なお、本受託研究の分担医師、協力者は、審議採決には参加しなかった。

- ② 課題名：帝國製薬株式会社の依頼による慢性蕁麻疹患児を対象とした TK-042 の第Ⅲ相試験  
依頼者：帝國製薬株式会社

治験責任医師より、治験概要について説明があった。

審議採決の結果、治験実施に関し全会一致で以下のとおりとされた。

承認する

なお、本受託研究の責任医師、協力者は、審議採決には参加しなかった。

#### 【2】 継続受託研究（治験）の承認の可否について

- ① 課題名：急性非心原塞栓性虚血性脳卒中又は高リスク TIA（一過性脳虚血発作）発症後の 18 歳以上の男性又は女性を対象に経口 FXIa 阻害薬 asundexian (BAY 2433334) の虚血性脳卒中発症抑制効果を検討する多施設共同、国際共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、イベント主導型第 III 相試験  
依頼者：バイエル薬品株式会社

治験責任医師より①の安全性情報について説明があった。

審議採決の結果、治験実施に関し全会一致で以下のとおりとされた。

承認する

- ② 課題名 : A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase III study to evaluate the efficacy and safety of ABX464 once daily for induction treatment in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis

中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法として ABX464 を 1 日 1 回投与した際の有効性及び安全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 III 相試験

依頼者 : (治験国内管理人) IQVIA サービシーズジャパン合同会社

治験責任医師より、②の安全性情報について説明があった。

審議採決の結果、治験実施に関し全会一致で以下のとおりとされた。

承認する

なお、本受託研究の協力者は、審議採決には参加しなかった。

- ③ 課題名 : A randomized, double-blind, multicenter phase III study to evaluate the long-term efficacy and safety of ABX464 25 mg or 50 mg once daily as a maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis.

中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法として ABX464 25 mg 又は 50 mg を 1 日 1 回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第 III 相試験

依頼者 : (治験国内管理人) IQVIA サービシーズジャパン合同会社

治験責任医師より、③の安全性情報、治験に関する変更について説明があった。

審議採決の結果、治験実施に関し全会一致で以下のとおりとされた。

承認する

なお、本受託研究の協力者は、審議採決には参加しなかった。

### 【3】 報告事項

- ② 課題名 : 急性非心原塞栓性虚血性脳卒中又は高リスク TIA (一過性脳虚血発作) 発症後の 18 歳以上の男性又は女性を対象に経口 FXIa 阻害薬 asundexian (BAY 2433334) の虚血性脳卒中発症抑制効果を検討する多施設共同、国際共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、イベント主導型第 III 相試験

依頼者 : バイエル薬品株式会社

治験事務局より②のレターについて報告を行った。