

令和6年度 第4回（2024年7月18日開催）  
石川県立中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	令和6年7月18日(木) 16:00 ~ 16:20
開催場所	石川県立中央病院 第3会議室
出席委員名	野原 淳、筒井 清広、渡邊 珠代、北村 祥貴、河畑 孝佳、細川 悦子、炭谷 みどり、土田 壽久、中村 敏孝、谷 直美、米澤 美和
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>新規① アムジェン株式会社の依頼による第 I b/ II 相試験 (初回審議) 治験の実施の妥当性について審議した。 審議結果：承認</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アルコール性肝障害患者における NNC0194 0499 単独療法、cagrilintide 単独療法、セマグルチド単独療法又はこれらの併用療法の肝障害及び飲酒に対する効果 審議事項なし</p> <p>議題② サノフィ株式会社の依頼によるサノフィ株式会社の依頼による寒冷凝集素症 (CAD) 成人患者を対象とした riliprubart の第 III 相試験 審議事項なし</p> <p>議題③ ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療の高リスク大細胞型 B 細胞リンパ腫患者を対象にした BMS-986369 の第 3 相試験 審議事項なし</p> <p>議題④ 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 審議事項なし</p> <p>議題⑤ 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3819469 の第 III 相試験 報告のあった安全性情報について、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。 審議結果：承認</p> <p>議題⑥ 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試験</p>

	<p>報告のあった安全性情報について、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>治験賠償責任保険付保証明の更新について、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>審議結果：承認</p> <p>議題⑦ MSD 株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象に MK-7240 を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験</p> <p>補助資料の改訂および同意説明補助資料の作成について、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>審議結果：承認</p> <p>議題⑧（治験国内管理人）Fortrea Japan 株式会社の依頼による A PHASE III, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF ASTEGOLIMAB IN PATIENTS WITH CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISEASE 慢性閉塞性肺疾患患者を対象に astegolimab の有効性及び安全性を評価する第 III 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験</p> <p>報告のあった安全性情報について、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、治験実施計画書別紙、同意説明文書および補助資料の改訂について、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>審議結果：承認</p> <p>議題⑨ アストラゼネカ株式会社の依頼による A Randomised, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel Group Study to Assess the Efficacy and Safety of Baxdrostat in Participants with Uncontrolled Hypertension on Two or More Medications including Participants with Resistant Hypertension 治療抵抗性高血圧患者を含む、2 剤以上の治療薬を使用しているコントロール不良高血圧患者を対象として baxdrostat 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、並行群間比較試験</p> <p>補助資料の改訂について、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>審議結果：承認</p> <p>議題⑩ 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象とした ONO-4578 の第Ⅱ相試験</p> <p>報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議</p>
--	---

	<p>した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑪ あすか製薬株式会社の依頼による直腸癌患者を対象とした TRM-270 の第Ⅲ相試験</p> <p>審議事項なし</p> <p>議題⑫ (治験国内管理人) シミック株式会社の依頼による慢性(非活動性)甲状腺眼症の日本人患者を対象に HZN-001 の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相無作為化二重遮蔽プラセボ対照並行群間比較多施設共同試験</p> <p>報告のあった安全性情報について、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>同意説明文書および補助資料の改訂について、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>審議結果：承認</p> <p>議題⑬ Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による OP0595 の cUTI/AP 患者を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>報告のあった安全性情報について、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および補助資料の改訂について、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>審議結果：承認</p> <p>議題⑭ ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心不全および炎症を有する患者を対象とした ziltivekimab の効果をプラセボと比較検討する第Ⅲ相試験</p> <p>報告のあった安全性情報について、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>審議結果：承認</p> <p>議題⑮ 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>報告のあった安全性情報について、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>審議結果：承認</p> <p>議題⑯ メドペイス・ジャパン株式会社の依頼による治療抵抗性肺 Mycobacterium avium</p>
--	--

	<p>Complex 症患者を対象として Epetraborole 経口投与の有効性、安全性及び薬物動態を評価する第 2/3 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同 前向き試験 (MACr02)</p> <p>報告のあった安全性情報について、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、同意説明文書および患者向け資料の改訂について、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>審議結果：承認</p> <p>議題⑰ (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 A randomized, double-blind, phase 3 study of tucatinib or placebo in combination with trastuzumab and pertuzumab as maintenance therapy for metastatic HER2+ breast cancer (HER2CLIMB-05) 転移性 HER2 陽性乳癌の維持療法として tucatinib 又はプラセボをトラスツズマブ及びペルツズマブと併用する無作為化、二重盲検、第 3 相試験 (HER2CLIMB-05)</p> <p>報告のあった安全性情報について、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>審議結果：承認</p> <p>議題⑱ アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした AMG 552 第 III 相試験</p> <p>報告のあった安全性情報について、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>治験実施計画書の改訂について、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑲ メドペース・ジャパン依頼の FH ヘテロ接合体及び/又はアテローム動脈硬化性心血管疾患 (ASCVD) 患者を対象とした obicetrapib の効果を評価する第 III 相試験</p> <p>治験実施計画書別紙および補助資料の改訂について、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑳ メドペース・ジャパン依頼のアテローム動脈硬化性心血管疾患 (ASCVD) 患者を</p>
--	--

	<p>対象とした obicetrapib の効果を評価する第Ⅲ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。  審議結果：承認</p> <p>議題⑳ サノフィ株式会社の依頼による持続性又は慢性の免疫性血小板減少症（ITP）の  成人及び青年を対象とした rilzabrutinib（PRN1008）の第Ⅲ相試験  審議事項なし</p> <p>議題㉑ アムジェン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症を対象とした AMG 407（アプレミ  ラスト）の第Ⅲ相試験  報告のあった安全性情報について、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。  審議結果：承認</p> <p>議題㉒ ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象  としたエルロンボパグの第Ⅱ相試験  報告のあった安全性情報について、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。  審議結果：承認</p> <p>議題㉓ アヅヴィ合同会社の依頼によるマンツル細胞リンパ腫を対象としたベネトクラ  クスの第Ⅱ相試験  報告のあった安全性情報について、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、同意説明文書および患者向け資料の改訂について、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。  審議結果：承認</p> <p>議題㉔ 中外製薬株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のある発作性夜間ヘモ  グロビン尿症患者を対象とした R07112689（Crovalimab）の第Ⅲ相試験  報告のあった安全性情報について、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。  審議結果：承認</p> <p>議題㉕ アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白血病患者を対象と  した第Ⅰ/Ⅱ相試験  報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議</p>
--	---

	<p>した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑳ 小野薬品工業株式会社の依頼による食道がん患者を対象としたニボルマブとイ ピリムマブの第Ⅲ相試験</p> <p>報告のあった安全性情報について、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>審議結果：承認</p>
特記事項	