令和6年度 第8回 (2025年1月16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7年1月16日(木)16:00 ~ 16:50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、渡邉珠代、吉田尚弘、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

【審議事項】

結果を含む主 な議論の概要

新規① あすか製薬株式会社の依頼による AKP-022 の子宮筋腫患者を対象とした安全性及び有効性を検討する第Ⅲ相長期投与試験

(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

新規② アストラゼネカ株式会社の依頼による高血圧を合併する慢性腎臓病患者を対象とした、baxdrostat とダパグリフロジンのイベント駆動型第 III 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

議題① 局所進行又は転移性の食道胃接合部癌及び胃癌の一次治療としての HLX22(遺伝子組換えヒト化抗 HER2 モノクローナル抗体注射剤)とトラスツズマブ及び化学療法 (XELOX) の併用と、トラスツズマブ及び化学療法 (XELOX) とペムブロリズマブの併用又は非併用について比較する無作為化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相臨床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 [報告事項あり]

議題② シミック株式会社の依頼による中等症から重症の活動性甲状腺眼症患者を対象 にテプロツムマブ皮下投与の有効性、安全性及び忍容性を評価する第 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

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

議題③ アムジェン株式会社の依頼による胃癌又は食道接合部癌患者を対象に bemrituzumab と他の抗癌治療の併用投与の安全性、忍容性、有効性及び薬物動態を評価 する第 I b/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

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

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、治験薬概要書および説明文書、同意文書の改訂について、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。

審議結果:承認

議題⑤ 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

重篤な有害事象の報告を受け、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。 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。

治験関連文書の改訂について、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。 審議結果:承認

議題⑥ 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

治験薬概要書の改訂について、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。 審議結果:承認

議題⑦ 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

議題⑧ 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

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。

治験関連文書の追加について、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。 審議結果:承認 議題⑨ 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

説明文書、同意文書および治験関連文書の改訂について、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。

審議結果:承認

議題⑩ (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。

治験関連文書の追加について、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。 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

議題⑪ 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

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

議題⑫ 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 0N0-4578 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

議題⑬ 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

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。

審議結果:承認

議題⑭ (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

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

議題⑮ Mei ji 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

保険契約証明書の更新について、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。

審議結果:承認

議題⑩ 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3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。

治験関連文書の追加について、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。 審議結果:承認

議題⑰ 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

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。

治験関連文書の追加、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

議題® (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 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)

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。

治験実施計画書および治験実施計画書に対する補遺の改訂について、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

議題⑩ 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

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

議題② メドペイス・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

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。

治験の終了について報告がされた。

審議結果:承認

議題② メドペイス・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 対象とした obicetrapib の効果を評価する第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

議題② 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

治験関連文書の改訂について、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。 審議結果:承認

議題② 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 としたエルトロンボパグの第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

議題② アッヴィ合同会社の依頼によるマント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。
保険契約証明書の更新について、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。
審議結果:承認 [報告事項あり]
議題③ 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ビリムマブの第Ⅲ相試験 審議事項なし