

令和7年度 第7回(2025年11月20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11月20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、山口 正木、渡邊 珠代、吉田 尚弘、河畑 孝佳、細川 悦子、炭谷 みどり、越田 修孝、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 せん妄、精神運動興奮状態、易怒性を呈している患者を対象とした HP-6050 のランダム化プラセボ対照二重盲検試験 これまでに得られている臨床試験成績に基づき、治験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 グラクソ・スミスクライン株式会社からの依頼による再発小細胞肺癌(SCLC)患者を対象とする GSK5764227 の第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</p> <p>議題2 サノフィ株式会社の依頼による日本の第3相試験を完了した慢性のITP成人患者を対象としたリルザブルチニブ試験 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3 アムジェン株式会社の依頼による肥満症患者を対象とした maridebart cafraglutide の第III相試験(MARITIME-CV) 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4 アムジェン株式会社の依頼による肥満症患者を対象とした maridebart cafraglutide の第III相試験(MARITIME-HF) 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>

審議結果:承認

議題5 中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者における RO7790121 の導入療法及び維持療法の有効性と安全性を評価する、第 III 相、多施設共同、二重盲検、プラセボ対照、Treat-through 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。

被験者募集手順の追加について、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6 アストラゼネカ株式会社の依頼による ASCVD の既往を有する患者又は ASCVD イベントの初発リスクが高い患者を対象に、AZD0780 の主要心血管イベントに対する効果を評価する第 III 相試験

治験薬概要書の改訂および治験薬の証明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7 サノフィ株式会社の依頼による温式自己免疫性溶血性貧血(wAIHA)患者を対象としたリルザブルチニブの有効性及び安全性を評価する非盲検期間及び長期継続投与を伴う第 III 相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験

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8 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による IZABRIGHT-Breast01:抗 PD-1/PD-L1 治療に不適格な未治療の手術不能な局所進行、再発又は転移性トリプルネガティブ乳癌(TNBC)患者又は E 低発現 HER2 陰性乳癌患者を対象とした Izalontamab Brengitecan (BMS-986507)と治験担当医師選択治療を比較する推論的にシームレスなランダム化非盲検第 2/3 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。

審議結果:承認

議題9 アストラゼネカ株式会社依頼による ASCVD 患者又は ASCVD イベントの初

	<p>発リスクを有する患者を対象に、AZD0780 の LDL-C 値に対する効果を評価する 第 III 相試験</p> <p>治験実施計画書、治験実施計画書 別紙、説明文書、同意文書、治験参加カード、 治験薬概要書の改訂および治験薬の説明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。</p> <p>審議結果:承認</p> <p>議題10 アストラゼネカ株式会社依頼による家族性高コレステロール血症ヘテロ接 合体患者を対象に、AZD0780 の LDL-C 値に対する効果を評価する第 III 相試験 治験実施計画書、治験実施計画書 別紙、説明文書、同意文書、治験参加カード、 治験薬概要書の改訂および治験薬の説明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。</p> <p>審議結果:承認</p> <p>議題11 旭化成ファーマ株式会社依頼による治癒切除不能な進行・再発大腸癌患 者を対象としたオキサリプラチン誘発性末梢神経障害の感覚異常症状に対する ART-123 の第 3 相試験ーランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、並 行群間比較試験ー</p> <p>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。</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12 ケミカルバイオリサーチ株式会社依頼によるステージ IV 非扁平上皮非小 細胞肺癌患者を対象に、化学療法併用下で MB12 の有効性、薬物動態、安全性 及び免疫原性をキイトルーダ®と比較する無作為化、多施設共同、国際共同、二 重盲検試験 (BENITO 試験)</p> <p>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。</p> <p>治験実施計画書の明確化に伴うレターの追加について、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>審議結果:承認</p> <p>議題13 あすか製薬株式会社の依頼による子宮筋腫患者を対象に AKP-022 を 52 週間投与したときの安全性及び有効性を検討するための第 III 相、多施設共同、 非盲検、非対照、長期投与試験</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</p>
--	---

審議した。

審議結果:承認

議題14 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て、baxdrostat とダパグリフロジンを併用投与したときの腎アウトカム及び心血管死に対する有効性、安全性及び忍容性をダパグリフロジン単独投与と比較して評価するランダム化二重盲検プラセボ対照イベント駆動型第 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15 (治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼による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。

被験者の支払いに関する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。

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16 (治験国内管理人)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17 アムジェン株式会社の依頼による未治療の進行胃癌又は食道接合部癌患者を対象とした 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18 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、NNC0194-0499 とセマグルチド併用療法、セマグルチド単独療法、cagrilintide 単独療法、cagrilintide とセマグルチド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。

審議結果:承認

議題19 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 Golcadomide + R-CHOP の有効性及び安全性をプラセボ + R-CHOP と比較する第 3 相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験(GOLSEEK-1)

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20 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に、心不全イベント及び心血管死のリスクに対する balcirenone/ダパグリフロジン配合剤の効果をダパグリフロジンと比較して評価する第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検試験

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21 日本イーライリリー株式会社の依頼による Lp(a)が高値で動脈硬化性心血管疾患が確認されている又は心血管イベントの新規発症のリスクがある成人を対象に主要心血管イベントの減少に対する Lepodisiran の効果を検討する第Ⅲ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験 (ACCLAIM-Lp[a])

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22 ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による ARTEMIS 一急性心筋梗塞患者を対象とした、心血管アウトカムに対するプラセボと比較した ziltivekimab の効果

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。

審議結果:承認

議題23 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

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。

審議結果:承認

議題24 (治験国内管理人)Fortrea Japan 株式会社の依頼による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。

審議結果:承認

議題25 アストラゼネカ株式会社の依頼による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

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26 小野薬品工業株式会社の依頼による HER2 陰性で化学療法未治療の治療切除不能な進行又は再発胃がん(食道胃接合部がんを含む)を有する被験者を対象とした ONO-4578、ニボルマブ、並びにフッ化ピリミジン系薬剤及びプラチナ系薬剤の化学療法(以下、化学療法)の併用療法の有効性及び安全性を、プラセボ、ニボルマブ及び化学療法の併用療法と比較する多施設共同第Ⅱ相無作為化二重盲検比較試験

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27 (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

審議事項なし

議題28 ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による全身性の炎症を伴う左室駆出率が軽度低下又は保たれた心不全患者を対象とした、罹病率及び死亡率に対するプラセボと比較した ziltivekimab の効果

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29 日本イーライリリー株式会社の依頼による 2～5 年間の術後内分泌療法による前治療歴を有する再発高リスクの ER+、HER2-の早期乳癌患者を対象に、術後薬物療法として imlunestrant と標準的な術後内分泌療法を比較する無作為化非盲検第 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。

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30 (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。

説明文書、同意文書の改訂および製品特性概要書の更新について、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。

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>議題31 アムジェン株式会社の依頼による未治療の FGFR2b 過剰発現進行性胃癌又は食道胃接合部癌患者を対象とした Bemarituzumab と化学療法の併用投与とプラセボと化学療法の併用投与を比較するランダム化、多施設共同、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相試験(FORTITUDE-101)</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32 (治験国内管理人)メドペイス・ジャパン株式会社の依頼による Obicetrapib と心血管アウトカム:アテローム動脈硬化性心血管疾患 (ASCVD)を有し、最大耐用量の脂質改善療法を受けているが疾患が適切に管理されていない患者を対象として obicetrapib 10mg の効果を評価する第Ⅲ相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験</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>説明文書、同意文書の改訂およびニュースレターの追加について、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>審議結果:承認</p> <p>議題33 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)経口投与の有効性及び安全性を評価する、プラセボを対照とした、非盲検継続投与期間を伴う、二重盲検、ランダム化、並行群間、多施設共同第3相試験</p> <p>審議事項なし</p> <p>議題34 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による血小板輸血依存の低リスク骨髄異形成症候群 (MDS)成人患者を対象として、エルトロンボパグ単剤療法とプラセボを比較するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、国内第Ⅱ相臨床試験</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	なし