

## 西暦2025年度第4回 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時： 西暦2025年7月14日(月曜日)16:00～16:15  
 開催場所： 川崎医科大学附属病院 本館7階 カンファレンス室1  
 出席委員： 曹英樹、松田純子、平成人、清水克彦、長洲一、伊吹美恵子、森田早貴、加藤聡子、  
 飯生明、小林洋明、松原祥子  
 書記： 福田美和子  
 陪席者： 玉井恭子、矢野愛弓、永瀬和恵

出欠を確認し、各審議に参加できない委員を考慮した上で、本委員会の審議及び採決の要件が満たされていることを確認した。

### 【議題及び審査結果を含む主な議論の概要】

[1] 前回議事録の確認

[2] 治験の継続の適否について

整理番号	治験課題名	治験依頼者又は自ら治験を実施する者の氏名	審議事項	概要	審査結果	備考
20240851	A Phase 3b/4 Randomized, Open-label, Efficacy Assessor-Blinded Study, to Evaluate the Efficacy and Safety of Upadacitinib for the Treatment of Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis and Inadequate Response to Dupilumab (SWITCH-UP) 中等症から重症のアトピー性皮膚炎を有し、デュピルマブで効果不十分な成人被験者を対象に、ウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第IIIb/IV 相、ランダム化、非盲検、有効性評価者盲検試験 (SWITCH-UP)	アツヴィ合同会社	治験実施状況報告		承認	
20250301	IgA腎症の成人を対象とするPOVETACICEPTの第3相無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (RAINIER)	Alpine/イーピーエス株式会社	変更申請	<ul style="list-style-type: none"> <li>・治験薬概要書改訂</li> <li>・説明文書、同意文書改訂</li> <li>・治験参加カード改訂</li> </ul>	承認	

20210402	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相治験	アストラゼネカ株式会社	安全性情報報告	1件	承認	
20210402	アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたAZD9833の第Ⅲ相治験	アストラゼネカ株式会社	変更申請	・治験薬概要書改訂	承認	
20211101	非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第Ⅲ相試験	バイエル薬品株式会社	安全性情報報告	2件	承認	
20221101	中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象としてdapirilizumab pegolの有効性及び安全性を評価する、無作為化、プラセボ対照試験	ユーシービージャパン株式会社	安全性情報報告	2件	承認	
20240721	ステロイド治療抵抗性水疱性類天疱瘡患者を対象としたIDEC-C2B8の医師主導による第Ⅲ相多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験	医師主導治験 杉山 聖子	安全性情報報告	1件	承認	
20240721	ステロイド治療抵抗性水疱性類天疱瘡患者を対象としたIDEC-C2B8の医師主導による第Ⅲ相多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験	医師主導治験 杉山 聖子	変更申請	・治験実施計画書改訂 ・説明文書、同意文書改訂	承認	
20230401	声帯癬痕患者に対する KP-100LIの声帯内投与に関する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験	クリングルファーマ株式会社	変更申請	・治験実施計画書改訂 ・治験薬概要書改訂 ・説明文書、同意文書改訂 ・損害保険付保証書改訂	承認	

20190201	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュバント／アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第Ⅲ相試験	アストラゼネカ株式会社	安全性情報報告	1件	承認	
20190201	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュバント／アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第Ⅲ相試験	アストラゼネカ株式会社	変更申請	・治験薬概要書改訂 ・科学的知見を記載した文書改訂	承認	
20211001	ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象とした ziltivekimabの効果を検討する第3相試験	ノボ ノルディスクファーマ株式会社	安全性情報報告	2件	承認	
20240501	瘻性斜頸患者を対象としたNT201の非盲検、非対照、単群試験	帝人ファーマ株式会社	安全性情報報告	2件	承認	
20221201	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第Ⅲ相試験	アムジェン株式会社	院内における重篤な有害事象	1件	承認	
20221201	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第Ⅲ相試験	アムジェン株式会社	安全性情報報告	2件	承認	
20181201	ONO-4059 第Ⅱ相試験 難治性天疱瘡を対象とした多施設共同非盲検非対照単群試験	小野薬品工業株式会社	安全性情報報告	1件	承認	
20220701	ステロイド抵抗性天疱瘡を対象としたONO-4059の第Ⅲ相試験	小野薬品工業株式会社	安全性情報報告	1件	承認	

20240701	レナリスファーマ株式会社の依頼によるIgA腎症を対象としたRE-021の第3相オープン試験	レナリスファーマ株式会社	安全性情報報告	2件	承認	
20240101	Regeneronの依頼による好酸球性十二指腸炎併発又は非併発の好酸球性胃炎を対象としたデュピルマブの第II/III相試験	Regeneron /パレクセル・インターナショナル株式会社	安全性情報報告	3件	承認	
20240101	Regeneronの依頼による好酸球性十二指腸炎併発又は非併発の好酸球性胃炎を対象としたデュピルマブの第II/III相試験	Regeneron /パレクセル・インターナショナル株式会社	変更申請	・被験者への支払いに関する資料改訂	承認	
20250201	結節性痒疹を対象としたRocatinlimabの第III相試験	Amgen/ 協和キリン株式会社	安全性情報報告	1件	承認	

【その他】

○川崎医科大学附属病院 標準業務手順書改訂について

- ・「川崎医科大学附属病院 治験審査委員会標準業務手順書」第10版(2024年9月1日)→第11版(2025年8月1日)
- ・「川崎医科大学附属病院 治験依頼者による治験等の実施に関する標準業務手順書」第21版(2023年10月1日)→第22版(2025年8月1日)
- ・「川崎医科大学附属病院 医師主導による治験等の実施に関する標準業務手順書」第9版(2023年10月1日)→第10版(2025年8月1日)

○ICFテンプレート補助動画について