

西暦2025年度第11回 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時： 西暦2026年2月9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、仁科惣治、大石智洋、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

書記： 福田美和子

陪席者： 玉井恭子、森下順子、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
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	安全性情報報告	1件	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	治験実施状況報告		承認	
20250501	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	アストラゼネカ株式会社	安全性情報報告	1件	承認	
20250501	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	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	院内における重篤な有害事象	1件	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	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	安全性情報報告	1件	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	・損害保険付保証明書改訂	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	変更申請	・治験責任医師変更 ・治験分担医師変更 ・治験実施計画書別紙改訂 ・同意説明文書改訂	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	

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	1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	中外製薬株式会社	安全性情報報告	2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	中外製薬株式会社	変更申請	・治験薬概要書改訂	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	2件	承認	
20250621	先天性サイトメガロウイルス感染児 の遅発性難聴を対象としたバルガ ンシクロビル塩酸塩ドライシロップ の有効性及び安全性を評価する 多施設共同プラセボ対照ランダム 化並行群間比較試験(VGCV-3)	医師主導治験 三浦 真澄	安全性情報報告	1件	承認	
20250621	先天性サイトメガロウイルス感染児 の遅発性難聴を対象としたバルガ ンシクロビル塩酸塩ドライシロップ の有効性及び安全性を評価する 多施設共同プラセボ対照ランダム 化並行群間比較試験(VGCV-3)	医師主導治験 三浦 真澄	モニタリング報告	2025年6月、8月～11月実施分	承認	