

令和7年度 第1回 大分大学医学部附属病院 治験審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	2025年4月8日(火) 16:00 ～ 16:30
開催場所	Web によるテレビ会議
出席委員名	上村委員長、糸永副委員長、塩田委員、伊東委員、油布委員、寺林委員、正木委員、三重野委員、 稲野委員、小嶋委員、江崎委員

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

■□■ 重篤な有害事象 ■□■

整理番号	課題名	内容	審査結果
A24-013	経食道電刺激誘発電位ならびに測定に用いる経食道有髄神経電極の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験	重篤な有害事象に関する報告に基づき、 治験を継続することの妥当性を審議した。	承認

■□■ 安全性情報報告 ■□■

整理番号	課題名	内容	審査結果
A16-010	MSD株式会社依頼の早期非小細胞肺癌がん患者を対象としたMK-3475 (Pembrolizumab) の第Ⅲ相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認 (2報告)
A20-009	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363の第Ⅲ相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認 (2報告)
A21-001	日本ゴア合同株式会社の依頼による胸部大動脈疾患を対象としたGA1102-1の医療機器治験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認 (2報告)
A21-002	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象としたLY3002813の第Ⅲ相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認 (2報告)
A21-003	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象としたLY3002813の第Ⅲ相試験における放射性薬剤の製造・投与・撮像の委託	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A21-011	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象としたLY3372689の第Ⅱ相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A21-012	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象としたLY3372689の第Ⅱ相試験における放射性薬剤の製造・投与・撮像の委託	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A21-014	全身性強皮症患者を対象とした●●●の安全性、忍容性及び有効性を検討する多施設共同第Ⅰ/Ⅱ相医師主導治験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A22-003	HER2過剰発現の進行胃腺癌／食道胃接合部腺癌患者を対象としたALX148の第2/3相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認 (2報告)

A22-005	日本イーライリリー株式会社の依頼によるプレクリニカル期におけるアルツハイマー病を対象としたLY3002813の第III相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認 (2報告)
A22-008	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCIL019の第III相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A22-011	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第II相継続試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認 (2報告)
A22-015	進行性骨化性線維異形成症患者における garetosmab の安全性、忍容性及び有効性を評価する第3相無作為化プラセボ対照試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認 (2報告)
A23-004	同種造血細胞移植（同種HCT）を受ける急性骨髄性白血病（AML）患者に対する補助療法及び維持療法としてのMocravimodの有効性及び安全性を評価するための前向き、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同第III相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認 (2報告)
A23-005	静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群等の脈管奇形患者を対象としたKP-001の長期投与試験（第III相）	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A23-006	心房細動を有する参加者を対象とした経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサランを対照に評価する第3相、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、並行群間、実薬対照試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-001	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucel 製品規格外Axicabtagene Ciloleucelを用いた患者治療のための拡大アクセス試験（EAP）	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認 (2報告)
A24-003	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象としたAZD5305の第III相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認 (2報告)
A24-004	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	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-007	未治療又は1レジメンの全身治療歴を有する局所進行又は転移性の通常型軟骨肉腫患者におけるイボンデニブの第3相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認 (2報告)
A24-010	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象としたLY3154207の第II相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認 (2報告)
C21-001	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象としたLY3002813の第III相試験	安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認 (2報告)

■ ■ ■ 実施計画書変更申請 ■ ■ ■

整理番号	課題名	内容	審査結果
A20-009	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363の第III相試験	毒性管理ガイドライン、治験薬概要書の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A20-009	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363の第III相試験	科学的知見を記載した文書の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A21-001	日本ゴア合同会社の依頼による胸部大動脈疾患を対象としたGA1102-1の医療機器試験	治験機器概要書の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A21-002	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象としたLY3002813の第III相試験	治験薬概要書の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A22-004	(治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼によるIgA腎症の治療におけるsibeprenlimabの第III相試験	治験薬概要書7版の訂正書について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A22-005	日本イーライリリー株式会社の依頼によるプレクリニカル期におけるアルツハイマー病を対象としたLY3002813の第III相試験	治験機器概要書の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A22-008	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTL019の第IIIa相試験	治験実施計画書、説明文書・同意文書・パート2、アセント文書(10~12歳用)パート2、アセント文書(13~15歳用)パート2の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A23-005	静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群等の脈管奇形患者を対象としたKP-001の長期投与試験(第III相)	治験実施計画書本文及び別紙1~11、治験実施計画書別添1、治験実施計画書別添2、治験薬の服用方法、保管等に関する説明書の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-003	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性去勢感受性前立腺癌患者を対象としたAZD5305の第III相試験	毒性管理ガイドライン、科学的知見を記載した文書(プレドニゾロン)、科学的知見を記載した文書(エンゼルタミド)の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-004	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	Retention Card、Unblinding Communications Card、Treatment Assignment Spreadsheetの変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認

A24-006	サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社（治験国内管理人）の依頼による IgA 腎症を対象とした BION-1301 の第Ⅲ相試験	治験実施計画書、治験薬概要書、説明文書、同意文書、腎生検への参加について、遺伝学的検査について、女性参加者の妊娠について、妊娠したパートナーの方へ、任意の再腎生検への参加について、被験者への支払いに関する資料、投薬日誌、BION-1301 使用説明書の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-009	BTM2 の安全性及び有効性を評価する探索的試験	治験実施計画書、説明文書、同意文書、被験者の支払いに関する資料の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-012	キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KDT-3594 の後期第Ⅱ相試験	治験実施計画書、説明文書、同意文書の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-016	株式会社セレンファーマの依頼による日本人健康成人男性に TKT001-S を反復投与した際の安全性、忍容性、薬物動態を評価するための第Ⅰ相、無作為化二重盲検プラセボ対照比較試験	治験実施計画書、説明文書、同意文書、被験者への支払いに関する資料、研究経費算定調書 負荷投与なし、研究経費算定調書 負荷投与の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
A24-016	株式会社セレンファーマの依頼による日本人健康成人男性に TKT001-S を反復投与した際の安全性、忍容性、薬物動態を評価するための第Ⅰ相、無作為化二重盲検プラセボ対照比較試験	治験分担医師の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認
C21-001	日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象とした LY3002813 の第Ⅲ相試験	治験薬概要書の変更について、治験を継続することの妥当性を審議した。	承認

■□■ その他審査 ■□■

整理番号	課題名	内容	審査結果
A24-013	経食道運動誘発電位ならびに測定に用いる経食道有髄神経刺激電極の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験	モニタリング報告書に基づき、医師主導治験を継続することの妥当性を審議した。	承認

■□■ 依頼者からの報告 ■□■

整理番号	課題名	内容
A17-006	株式会社 三和化学研究所の依頼による SK-1405 の臨床薬理試験	当該被験薬の開発中止について報告した。

■□■ 責任医師からの報告 ■□■

整理番号	課題名	内容
A24-009	BTM2 の安全性及び有効性を評価する探索的試験	効果安全性評価委員会審議結果報告書について報告した。
A24-015	Gel-One の変形性股関節症患者を対象とした多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照第 III 相比較試験	治験協力者の変更について報告した。