令和7年度 第6回 地方独立行政法人広島県立病院機構 県立広島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9月26日(金) 16:45 ~ 17:30

開催場所:地方独立行政法人広島県立病院機構 県立広島病院 新東棟2階 総合研修室

出席した委員:池田聡、越智一秀、篠崎勝則、高畑紳一、西阪隆、荒谷恭子、久米裕一朗、見越寛、三宅勝志、長重喜久夫、 (記録 岡村 礼江)

受託番号	2025-10	
課題名	ASTEGOLIMAB IN F	ABEL EXTENSION STUDY TO EVALUATE THE LONG-TERM SAFETY OF ATIENTS WITH CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISEASE 者を対象にastegolimabの長期安全性を評価する第III相、非盲検、継続投与試験
依頼者	(治験国内管理人)Fo	ortrea Japan株式会社
審議事項	新規依頼	
結果	当該審議について、会	全員一致で承認とされた。

受託番号	2025-11	
課題名	オシメルチニブ投与後 に対するオシメルチニ	病勢進行したTP53機能獲得変異陽性の進行・再発のEGFR遺伝子変異陽性非小細胞肺癌ブとインフリキシマブ併用療法を検討する多施設共同第Ⅱ相医師主導治験
依頼者	国立大学法人九州大学	学
審議事項	新規依頼	
結果	当該審議について、全	:員一致で「修正の上で承認」とされた。

受託番号	29-5	
課題名	ONO-4538 第Ⅱ/Ⅱ	II相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験
依頼者	小野薬品工業株式会	社
報告事項	(1)開発中止の報告	

受託番号	2020-5	
課題名	サノフィ株式会社の依	頼による慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象としたitepekimabの第Ⅲ相試験
依頼者	サノフィ株式会社	
報告事項	(1)終了報告	

受託番号	2022-3	
	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	
依頼者	(治験国内管理人)メドペイス・ジャパン株式会社	
審議事項	(1)重篤な有害事象に関する報告(2)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など、年次報告)の報告	
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。	

受託番号	2022-8	
課題名	増悪歴を有する症候	性の慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたTozorakimab の有効性及び安全性試験
依頼者	アストラゼネカ株式会社	
審議事項	(1)治験に関する変更:治験薬概要書、治験分担医師の変更について	
結果	当該審議について、会	全員一致で承認とされた。

受託番号	2023-1	
課題名	酸素投与が必要なウ る試験(TILIA 試験)	イルス性肺感染症による入院患者を対象として Tozorakimab の 有効性及び安全性を評価す
依頼者	アストラゼネカ株式会	社
審議事項	(1)治験に関する変更	:治験薬概要書の変更について
結果	当該審議について、全	全員一致で承認とされた。

受託番号	2023-4	
課題名		マスは高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第XIa因子阻害剤び安全性を評価する第3相,ランダム化,二重盲検,並行群間,プラセボ対照試験
依頼者	ヤンセンファーマ株式会社	
審議事項	(1)安全性情報の報告	f:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、会	全員一致で承認とされた。

受託番号	2023-5	
		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バンを対照 ンダム化,二重盲検,ダブルダミー,並行群間,実薬対照試験
依頼者	ヤンセンファーマ株式会社	
	(1)重篤な有害事象に関する報告 (2)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告	
結果	当該審議について、全	全員一致で承認とされた。

受託番号	2023-7	
課題名	特発性肺線維症患者	を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験
依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	
審議事項	(1)重篤な有害事象に関する報告書 (2)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告	
結果	当該審議について、含	全員一致で承認とされた。

受託番号	2023-9	
課題名	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	
依頼者	(治験国内管理人) Fortrea Japan株式会社	
	(1)重篤な有害事象に (2)安全性情報の報告	関する報告 :依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、会	と員一致で承認とされた。

受託番号	2023-10	
課題名	進行性肺線維症患者	を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験
依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	
審議事項	(1)安全性情報の報告	f:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、全	全員一致で承認とされた。

受託番号	2023-11	
課題名	増悪歴を有する慢性閉	月塞性肺疾患患者を対象としたトゾラキマブの長期有効性及び安全性試験
依頼者	アストラゼネカ株式会社	
審議事項	(1)治験に関する変更:治験薬概要書、治験分担医師の変更について	
結果	当該審議について、全	:員一致で承認とされた。

受託番号	2024-1	
課題名	(proposed pembrolizu non-squamous non-s 未治療の転移性非扁	-blind, parallel-group study to compare efficacy, safety, and immunogenicity of GME751 mab biosimilar) and EU-authorized Keytruda® in adult participants with untreated metastatic nall cell lung cancer (NSCLC) 平上皮非小細胞肺癌(NSCLC)を有する成人患者を対象として、GME751(ペムブロリズマブの有効性、安全性及び免疫原性をEUで既承認のキイトルーダ®と比較する無作為化、二重試験
依頼者	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社	
審議事項	(1)安全性情報の報告	・:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、全	全員一致で承認とされた。

受託番号	2024-2	
		伝子変異陽性非小細胞肺癌患者を対象としたアファチニブ投与における DFP-14323 を併用 証する臨床第 Ⅲ 相試験
依頼者	Delta-Fly Pharma 株式会社	
審議事項	(1)治験に関する変更:医薬品インタビューフォーム・同意説明文書の改訂	
結果	当該審議について、会	全員一致で承認とされた。

受託番号	2024-3	
		編平上皮非小細胞肺癌患者を対象に、ABP234とキイトルーダ® (ペムブロリズマブ)の有効・免疫原性を比較する無作為化二重盲検試験
依頼者	(治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社	
審議事項	(1)安全性情報の報告	f:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、含	全員一致で承認とされた。

受託番号	2024-4	
	日本ベーリンガーイン たBI 1015550の長期	・ゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者及び進行性肺線維症患者を対象とし継続第Ⅲ相試験
依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	
審議事項	(1)重篤な有害事象に関する報告 (2)治験に関する変更:治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書の変更について (3)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告	
結果	当該審議について、3	全員一致で承認とされた。

受託番	番号	2024-5	
課題	名	(治験国内管理人)Pt	narmaLex Japan株式会社の依頼による、特発性肺線維症を対象とした第2b/3相試験
依頼	者	(治験国内管理人)PharmaLex Japan株式会社	
報告事	事項	(1)開発中止の報告	

受託番号	2024-6
課題名	ペレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による重症好酸球性喘息患者を対象とした dexpramipexoleの有効性、安全性及び耐容性を評価する第Ⅲ相臨床試験
依頼者	治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社
審議事項	1)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(年次報告)の報告
結果	á該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	2024-7	
		険又はCGME751A12301試験への参加後にペムブロリズマブの継続投与に適格な被験者を対 ムブロリズマブのバイオ後続品候補)ロールオーバー試験
依頼者	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社	
	(1)治験に関する変更:治験薬概要書の改訂 (2)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告	
結果	当該審議について、会	全員一致で承認とされた。

受託番号	2024-8	
課題名	株式会社ファンペップ	の依頼によるSR-0379の第3相試験
依頼者	株式会社ファンペップ	
審議事項	(1)治験に関する変更:	:他院紹介レターの追加について
結果	当該審議について、全	全員一致で承認とされた。

受託番号	2024-9	
課題名	サノフィ株式会社の依	頼による成人クローン病患者を対象としたSAR441566の第II相試験
依頼者	サノフィ株式会社	
審議事項	(1)治験に関する変更:治験実施計画書・同意説明文書・被験者への支払いに関する資料・被験者の募集の手順 (広告等)に関する資料・治験参加カード・被験者閲覧資料の改訂	
結果	当該審議について、全	全員一致で承認とされた。

受託番号	2025-3	
課題名	A Multicentre, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Dose Finding, Parallel Group, Phase 2 study of an anti-TSLP Antibody (GSK5784283) in Adults aged 18 to 75 years of age with Uncontrolled Asthma コントロール不良の喘息を有する18~75歳成人患者を対象とした抗TSLP抗体(GSK5784283)の無作為化、二重盲検、プラセボ対照、用量探索、並行群間、多施設共同、第II相試験	
依頼者	グラクソ・スミスクライン株式会社	
審議事項	(1)治験に関する変更:被験者の募集の手順に関する資料の追加 (2)治験に関する変更:治験実施計画書・治験薬概要書の改訂 (2)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(年次報告)の報告	
結果	当該審議について、全	全員一致で承認とされた。

受託番号	2025-4	
課題名	ファイザー株式会社の)依頼による喘息患者を対象としたPF-07275315の第Ⅱ相試験
依頼者	ファイザー株式会社	
審議事項	(1)治験に関する変更:被験者募集に関する資料の追加について (2)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告	
結果	当該審議について、全	全員一致で承認とされた。

受託番号	2025-5		
	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		
依頼者	アストラゼネカ株式会社		
審議事項	(1)治験に関する変更:他院レターの追加について (2)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(年次報告)の報告		
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。		

受託番号	2025-6		
課題名	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を対象としたRO7790121の第III相試験		
依頼者	中外製薬株式会社		
審議事項	(1)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告		
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。		

受託番号	2025-7		
	コントロール不十分な鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎患者を対象としたitepekimab(抗IL-33 mAb)の有効性、安全性及び忍容性を評価する第III相試験		
依頼者	サノフィ株式会社		
審議事項	(1)治験に関する変更:同意説明文書の変更について (2)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告		
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。		

受託番号	2025-8		
	Idorsia Pharmaceuticals Ltd(国内治験依頼者:ヴィアトリス製薬合同会社)の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたACT-334441の第3相試験		
依頼者	ヴィアトリス製薬合同会社		
審議事項	(1)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告		
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。		