第367回 医療法人渓仁会 手稲渓仁会病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 : 2025年4月2日 16:30~17:00 開催場所 : 渓仁会ビル1階 会議室101 出席委員名 : 湯田 聡、茂庭 仁人、和田 宗一郎、神山 哲也、天間 雅美、葛西 陽子、田中 宏和、村岡 義克、黒澤 菜穂子、笠師 久美子、山根 清隆

| 整理番号 | 公開用課題名 | 審査区分 | 審議事項 | 議論の概要 | 審査結果 |
|------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------|----------|------------------------------------------------|------|
| TKH2022-09 | 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第皿相試験 | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験 | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| TKH2023-06 | | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | 急性非心原塞栓性虚血性脳卒中又は高リスクTIA(一過性脳虚血発作)発症後の18歳以上の男性又は女性を対象に経口FXIa阻害薬asundexian(BAY 2433334)の虚血性脳卒中発症抑制効果を検討する多施設共同、国際共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、イベント主導型第III相試験 | 委員会審査 | 重篤な有害事象等 | 当院で発生した重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| TKH2023-02 | | 委員会審査 | 重篤な有害事象等 | 当院で発生した重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | | 委員会審査 | 重篤な有害事象等 | 当院で発生した重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | 未治療多発性骨髄腫を対象とした自家末梢血幹細胞移植後の地固め療法としての Isatuximab,Pomalidomide,Dexamethasone併用療法の有効性・安全性を評価する多施設共同第Ⅱ相試験 | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| TKH2024-02 | | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| TKH2024-05 | 増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象としたトゾラキマブの有効性及び安全性試験 (MIRANDA) | 委員会審査 | 継続審査 | 治験実施状況報告に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | アルツハイマー病に伴う精神病の治療薬としてのKarXTを評価する第3相並行群間比較試験 | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| TKH2025-01 | | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | 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 | 委員会審査 | 治験に関する変更 | 治験実施計画書(日本語版)の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | | 委員会審査 | 治験に関する変更 | 治験実施計画書(英語版)の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | | 委員会審査 | 治験に関する変更 | 治験実施計画書 補遺(日本語版)の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | | 委員会審査 | 治験に関する変更 | 治験実施計画書 補遺(英語版)の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| TKH2025-03 | | 委員会審査 | 治験に関する変更 | 治験薬概要書(日本語版)の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | | 委員会審査 | 治験に関する変更 | 治験薬概要書(英語版)の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | | 委員会審査 | 治験に関する変更 | 説明・同意文書の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるIgA腎症を対象としたLNP023の第Ⅲ相継続投与試験 | 委員会審査 | 治験に関する変更 | 説明・同意文書(妊娠)の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| TKH2022-06 | | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| TKH2019-08 | アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験 | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| TKH2022-04 | アストラゼネカ株式会社の依頼による局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第 面相 試験 | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |

| 整理番号 | 公開用課題名 | 審査区分 | 審議事項 | 議論の概要 | 審査結果 |
|------------|-----------------------------------------------------------------------------------|-------|----------|--------------------------------------|------|
| TKH2022-08 | GE-045 医師主導治験 膵腫瘤性病変を有する患者を対象としたペルフルブタンを用いた造影超音波検査の鑑別診断能を評価するため の多施設共同検証的試験 | 委員会審査 | モニタリング報告 | モニタリング実施の結果報告があり、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | | 委員会審査 | モニタリング報告 | モニタリング実施の結果報告があり、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| TKH2023-03 | 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 | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| TKH2023-07 | HCV・HBV 又はNASH に起因する非代償性肝硬変患者を対象としたホスセンビビントの多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検比較試験(第II相) | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| TKH2023-08 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるB型肝炎ウイルス持続感染患者を対象としたGSK3228836の第Ⅲ 相試験 | 委員会審査 | 治験に関する変更 | 治験薬概要書の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| | | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| TKH2024-08 | グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるB型肝炎ウィルス持続感染患者を対象としたGSK5637608、 GSK3228836の後期第 II b相試験 | 委員会審査 | 治験に関する変更 | 治験薬概要書の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| TKH2024-08 | | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| TKH2024-04 | 肝硬変患者を対象にジボテンタン/ダパグリフロジンの安全性を評価する第IIb相試験 | 委員会審査 | 安全性情報等 | 安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 | 承認 |
| TKH2022-08 | GE-045 医師主導治験 膵腫瘤性病変を有する患者を対象としたペルフルブタンを用いた造影超音波検査の鑑別診断能を評価するため の多施設共同検証的試験 | 報告のみ | 治験終了報告 | 治験終了報告を確認した。 | _ |
| TKH2024-04 | 肝硬変患者を対象にジボテンタン/ダパグリフロジンの安全性を評価する第IIb相試験 | 報告のみ | 治験終了報告 | 治験終了報告を確認した。 | _ |