

第 232 回 国際医療福祉大学治験審査委員会 会議記録の概要

1. 日 時： 西暦 2025 年 8 月 28 日(木) 17 時 00 分～18 時 10 分
2. 場 所： 国際医療福祉大学成田病院
3. 出 席 者： 審査委員長 山崎 力
審査委員 飯室 聰、大西かよ子、熊田 勝、小出 大介、
坂本 真史、設樂 裕司、中村 悅子、
村井 弘之(議案3, 4, 5及び17以降を除く)
(50音順・敬称略)
- 事務局 永松 明美、村上 千草、小島 登紀子、田中 真理子、
常泉 真栄、入倉 知宏(文責)

出席委員が開催要件を満たしていることが確認され、開始された。

※Web出席者(参加場所)：山崎委員長(自宅)、飯室委員(赤坂キャンパス)、坂本委員(乃木坂)、
設樂委員(赤坂キャンパス)、中村委員(赤坂キャンパス)、
小出委員

4. 議案一覧 (詳細は別紙)

議案1 議事録(案)、会議記録の概要(案)について

第 231 回議事録、会議記録の概要について確認され、特に指摘・コメントなく承認された。

結果：承認

*

議案 2【成田病院】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
(整理番号:FN-1-2508-151)

資料A-1

1) 初回審査

中等度～重度の全身性エリテマトーデス(SLE)患者を対象とした ACT-334441(Cenerimod)の二重盲検、プラセボ対照、第 III 相試験(国際共同治験)の審議が行われ、修正後の同意説明文書を確認した上で承認となった。

結果：修正の上で承認

*

議案 3【成田病院】全身型重症筋無力症の患者を対象に、経口クラドリビン新規製剤の有効性及び安全性をプラセボと比較して評価する第 3 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、3 群、3 期、比較試験
(整理番号:FN-1-2402-128)

資料 A-2

第 232 回 国際医療福祉大学治験審査委員会
会議記録の概要

- 1) 安全性情報等に関する報告書が提出された。
治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

*

議案4【成田病院】ノバルティスファーマ株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたiptacopanの第3相試験
(整理番号:FN-1-2403-129)

資料 A-3

- 1) 安全性情報等に関する報告書が提出された。
2) 治験に関する変更
治験参加カード、服薬日誌が提出された。
治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

*

議案 5【成田病院】株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人)の依頼による眼筋型重症筋無力症患者を対象とした Efgartigimod PH20 SC の第 3 相試験
(整理番号:FN-1-2408-139)

資料 A-4

- 1) 安全性情報等に関する報告書が提出された。
2) 治験に関する変更
治験実施計画書、同意説明文書、治験参加カードが提出された。
治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

*

議案 6【成田病院】インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による未治療びまん性大細胞型 B 細胞性リンパ腫を対象とした tafasitamab の第 3 相試験
(整理番号:FN-1-2201-102)

資料 A-5

- 1) 安全性情報等に関する報告書が提出された。
治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

第 232 回 国際医療福祉大学治験審査委員会
会議記録の概要

*

議案 7【成田病院】インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による再発／難治性滌胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象とした INCMOR00208 の第 3 相試験
(整理番号:FN-1-2203-104)

資料 A-6

- 1) 安全性情報等に関する報告書が提出された。
治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

*

議案 8【成田病院】インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による非ホジキンリンパ腫患者を対象とした第 1b/2 相試験
(整理番号:FN-1-2405-133)

資料 A-7

- 1) 安全性情報等に関する報告書が提出された。
治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

*

議案9【成田病院】網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリペルセプトの有効性及び安全性
(整理番号:FN-1-2306-116)

資料A-8

- 1) 安全性情報等に関する報告書が提出された。
治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

*

議案 10【成田病院】協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼による成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象とした AMG451 の第 III 相試験
(整番号:FN-1-2308-118)

資料A-9

- 1) 安全性情報等に関する報告書が提出された。
- 2) 治験に関する変更
治験実施計画書、日本固有の治験実施計画書の補遺、同意説明文書、治験参加カードが提出さ

第 232 回 国際医療福祉大学治験審査委員会 会議記録の概要

れた。

治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

*

議案 11【成田病院】nemolizumab の乳幼児及び小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした第 III 相試験—比較/長期投与試験—

(整理番号:FN-1-2310-120)

資料 A-10

1) 安全性情報等に関する報告書が提出された。

治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

*

議案 12【成田病院】ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による T 細胞リンパ腫患者を対象とした BMS-986369 の第 1/2 相試験

(整理番号:FN-1-2401-127)

資料 A-11

1) 安全性情報等に関する報告書が提出された。

治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

*

議案 13【成田病院】成人の ALD 患者を対象とした GSK4532990 の第 II 相試験(STARLIGHT)

(整理番号:FN-1-2406-135)

資料 A-12

1) 報告

治験協力者の変更に伴い、治験分担医師・治験協力者リストが提出された。併せて、治験実施計画書別紙が提出された。

報告受理

*

第 232 回 国際医療福祉大学治験審査委員会
会議記録の概要

議案 14【成田病院】重度に免疫系が低下した新型コロナウイルス感染症(COVID-19)患者を対象に
治験薬の ibuzatrelvir を検討する試験
(整理番号:FN-1-2503-144)

資料 A-13

1) 治験に関する変更

治験薬概要書、「治験実施計画書で規定されている避妊法に関する明確化」が提出された。
治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

2) 報告

治験協力者の変更に伴い、治験分担医師・治験協力者リストが提出された。

報告受理

*

議案 15【成田病院】シミック株式会社の依頼によるレット症候群を有する女児及び女性を対象とした
trofinetide の第 3 相試験
(整理番号:FN-1-2506-147)

資料 A-14

1) 安全性情報等に関する報告書が提出された。

2) 治験に関する変更

「治験実施計画書の変更に関する通知書 1」、「患者への治験薬投与の手引き」が提出された。
治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

3) 報告

治験実施計画書別紙1、別紙2が提出された。

報告受理

*

議案 16【成田病院】日本イーライリリー株式会社の依頼によるリポ蛋白(a)高値の方を対象とした
LY3473329 の第 III 相試験
(整理番号:FN-1-2507-149)

資料 A-15

1) 迅速審査結果報告

第 232 回 国際医療福祉大学治験審査委員会 会議記録の概要

初回審議にて「修正の上で承認」となり、その後修正内容の提出を受けて迅速審査で承認されたことが報告された。

報告受理

*

議案 17【三田病院】好酸球性食道炎患者を対象とした CC-93538 の第 3 相継続投与試験
(整理番号:FM-1-2108-099)

資料 A-16

1) 安全性情報等に関する報告書が提出された。

治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果: 承認

*

議案 18【三田病院】好酸球性胃腸炎患者を対象とした CC-93538 の第 3 相試験
(整理番号:FM-1-2107-097)

資料 A-17

1) 安全性情報等に関する報告書が提出された。

治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果: 承認

2) 報告

治験実施計画書における有害事象および SAE の因果関係評価についての説明資料が提出された。

報告受理

*

議案 19【三田病院】癌関連静脈血栓塞栓症(VTE)患者を対象とした VTE の再発及び出血に対する abelacimab の効果をアピキサバンと比較する、多施設共同、無作為化、盲検下エンドポイント評価、第 3 相試験
(整理番号:FM-1-2301-114)

資料 A-18

1) 治験に関する変更

「治験実施計画書を明確化するための文書」、同意説明文書、被験者への支払いに関する資料、治験実施計画書補遺が提出された。

第 232 回 国際医療福祉大学治験審査委員会 会議記録の概要

治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

2) 報告

治験協力者の変更に伴い、治験分担医師・治験協力者リストが提出された。

報告受理

*

議案 20【三田病院】MSD 株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症患者を対象とした MK-7962 の第Ⅲ相試験

(整理番号:FM-1-2302-121)

資料 A-19

1) 治験に関する変更

治験薬概要書が提出された。

治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

*

議案21【三田病院】先端巨大症及び下垂体性巨人症患者を対象としたSK-5307の第II/III相試験

(整理番号:FM-1-2304-125)

資料 A-20

1) SAE 報告

重篤な有害事象に関する報告書(第1報、第2報、第3報)が提出された。

2) 治験に関する変更

治験薬概要書が提出された。

治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

*

議案 22 【国福病院】サウンドウェーブイノベーション株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした LIPUS-Brain (LB-1) の検証的試験

(整理番号:KF-1-2301-124)

資料 A-21

第 232 回 国際医療福祉大学治験審査委員会
会議記録の概要

1) 治験に関する変更

治験分担医師、治験協力者の変更に伴い、治験分担医師・協力者リストが提出された。

2) 継続審査

治験実施状況報告書が提出された。

治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

*

議案 23【市川病院】NPC-22 の慢性流涎症患者を対象とした第Ⅱ／Ⅲ相試験

(整理番号:FI-1-2401-136)

資料A-22

1) SAE 報告

重篤な有害事象に関する報告書(第1報)が提出された。

2) 安全性情報等に関する報告書が提出された。

3) 治験に関する変更

同意説明文書が提出された。

治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

4) 報告

治験協力者の変更に伴い、治験分担医師・治験協力者リストが提出された。

報告受理

*

議案 24【市川病院】サノフィ株式会社の依頼によるステージ 2 の 1 型糖尿病の日本人小児及び成人を対象とした teplizumab の第Ⅱ相試験

(整理番号:FI-1-2501-148)

資料A-23

1) 治験に関する変更

治験分担医師の変更に伴い、治験分担医師・協力者リストが提出された。あわせて、治験実施計画書に関連するレターが提出された。

治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

*

第 232 回 国際医療福祉大学治験審査委員会
会議記録の概要

議案25【熱海病院】眼瞼痙攣患者を対象とした NT 201 の非盲検、非対照、単群試験
(整理番号:FA-1-2401-132)

資料 A-24

- 1) 安全性情報等に関する報告書が提出された。
治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

- 2) 終了報告
治験終了報告書が提出された。

報告受理

*

議案 26【山王 M】声帯瘢痕患者に対する 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
(整理番号:SM-1-2401-131)

資料 A-25

- 1) 安全性情報等に関する報告書が提出された。
治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

- 2) 報告
治験協力者の変更に伴い、治験分担医師・治験協力者リストが提出された。

報告受理

*

議案27【山王病院】小野薬品工業株式会社による線維筋痛症患者を対象としたONO-1110の第Ⅱ相試験
(整理番号:SN-1-2401-140)

資料 A-26

- 1) 治験に関する変更
被験者募集の Web 広告に関する資料、被験者募集手順に関する資料、感謝状が提出された。
治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

第 232 回 国際医療福祉大学治験審査委員会
会議記録の概要

2) 報告

治験協力者の変更に伴い、治験分担医師・治験協力者リストが提出された。

報告受理

*

議案28【三田病院】肺動脈性肺高血圧症(PAH)患者におけるSA237の有効性及び安全性に関する検討(医師主導治験)

(整理番号:FM-1-2106-096)

資料A-27

1) 安全性情報等に関する報告書が提出された。

治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

*

議案29【三田病院】シクロスボリン治療後の難治・再燃の後天性慢性赤芽球癆に対するシロリムス投与の二重盲検試験(SOARER-A試験) (医師主導治験)

(整理番号:FM-1-2401-138)

資料A-28

1) モニタリング報告

モニタリング報告書が提出された。

治験継続の妥当性について審議を行った結果、本治験の継続が承認された。

結果:承認

*

議案30【市川病院】潰瘍性大腸炎患者を対象としたジセレカ錠特定使用成績調査

(整理番号:FI-3-25-1035)

資料C-1

1) 初回審査

製造販売後調査の実施について審議資料が提出され、承認された。

結果:承認

*

第 232 回 国際医療福祉大学治験審査委員会
会議記録の概要

議案 31【熱海病院】日本における活動性甲状腺眼症を対象としたテプロツムマブ一般使用成績調査
(整理番号:FA-3-25-1036)

資料C-2

1) 初回審査

製造販売後調査の実施について審議資料が提出され、条件付きで承認された。

結果:条件付き承認

*

議案32【成田病院】レケンビ 特定使用成績調査－早期アルツハイマー病患者に対するARIAに関する調査(全例調査)－
(整理番号:FN-3-24-1007)

資料C-3

1) 変更審査

実施要綱、調査票見本が提出された。

調査継続の妥当性について審議を行った結果、継続が承認された。

結果:承認

*

議案33【熱海病院】レケンビ 特定使用成績調査－早期アルツハイマー病患者に対するARIAに関する調査(全例調査)－
(整理番号:FA-3-24-1001)

資料C-4

1) 変更審査

実施要綱、調査票見本が提出された。

調査継続の妥当性について審議を行った結果、継続が承認された。

結果:承認

*

議案34【熱海病院】レケンビ 特定使用成績調査－早期アルツハイマー病患者に対するARIAに関する調査(全例調査)－
(整理番号:FA-3-24-1002)

資料C-5

1) 変更審査

実施要綱、調査票見本が提出された。

調査継続の妥当性について審議を行った結果、継続が承認された。

第 232 回 国際医療福祉大学治験審査委員会
会議記録の概要

結果:承認

*

議案35【塩谷病院】レケンビ 特定使用成績調査－早期アルツハイマー病患者に対するARIAに関する調査(全例調査)－
(整理番号:SI-3-24-1004)

資料C-6

1) 変更審査

実施要綱、調査票見本が提出された。

調査継続の妥当性について審議を行った結果、継続が承認された。

結果:承認

*

西暦 2025 年 9 月 25 日
山崎 力