

2026年2月香川県立中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2026年2月18日(水) 16:00~17:00
開催場所	香川県立中央病院 1階中会議室
出席委員名	伊藤滋・馬場伸介・宮脇裕史・中筋美保・丹羽美裕紀・遠山宏・ 稲田智光・松本タミ・伊佐良士郎
<p>議題(有害事象報告 5件)</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>ノバルティスファーマ(株)の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象としたTQJ230の第Ⅲ相試験の被験者番号:5005-001の第2報(不安定狭心症)及び第1報(左下肢壊死)について引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</li> <li>ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による心臓発作の患者を対象としたZiltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験の被験者番号:7213002の第9報、第10報および被験者番号:7213008の第1報について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> </ol> <p>審議結果:承認</p> <p>議題(安全性報告 42件)</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>ノバルティスファーマ(株)の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象としたTQJ230の第Ⅲ相試験</li> <li>ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたNN9535の第Ⅲ相試験(2件)</li> <li>ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象としたNN9924の効果及び安全性を検討する試験(EVOKE plus)(2件)</li> <li>ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象としたNN9924の効果及び安全性を検討する試験(EVOKE)(2件)</li> <li>ノボ ノルディスク ファーマ(株)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(2件)</li> <li>サイネオス・ヘルス・ジャパン(株)の依頼による慢性B型肝炎患者を対象としたGSK3228836の長期追跡調査試験</li> <li>アムジェン(株)の依頼による心血管疾患患者を対象としたOlpasiran(AMG 890)の第Ⅲ相試験</li> <li>ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による心血管疾患の既往を有する被験者を対象としたNN9838の第3相試験(2件)</li> <li>ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による心不全および炎症を有する患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験(2件)</li> <li>I Q V I Aサービシーズジャパン(同)の依頼による中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464 25mg 又は50mgを1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム</li> </ol>	

化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相試験（3件）

11. ヤンセンファーマ(株)の依頼による発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第ⅩⅠa因子阻害剤M i l v e x i a nの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven 試験
12. MSD(株)の依頼による心血管系リスクが高い患者を対象に主要心血管系イベントの抑制における MK-0616 の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照試験
13. 日本イーライリリー(株)の依頼による LY3819469 の第Ⅲ相試験
14. ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による心臓発作の患者を対象とした Ziltivekimab の効果をプラセボと比較検討する第3相試験（2件）
15. グラクソ・スミスクライン(株)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 GSK5637608、GSK3228836 の後期第Ⅱb 相試験
16. （治験国内管理人）I Q V I Aサービシーズジャパン（同）の依頼による、症候性心不全を対象とした Vicadostat（BI 690517）の第Ⅲ相試験
17. ブリストル・マイヤーズスクイブ(株)の依頼による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
18. あすか製薬(株)の依頼による AKP-022 の子宮筋腫患者を対象とした安全性及び有効性を検討する第Ⅲ相長期試験
19. 科研製薬(株)の依頼によるウルソデオキシコール酸で効果不十分又は不耐容の原発性胆汁性胆管炎患者を対象にした KC-8025 の検証的試験（第Ⅲ相）（3件）
20. 中外製薬(株)の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした RO7790121 の第Ⅲ相試験
21. ブリストル・マイヤーズスクイブ(株)の依頼によるアルツハイマー病に伴う精神病の治療薬としての KarXT を評価する非盲検継続投与試験
22. キッセイ薬品工業(株)の依頼による KLH-2109 の子宮内膜症患者を対象とした第Ⅲ相検証試験
23. あすか製薬(株)の依頼による AKP-022 の子宮内膜症患者を対象とした有効性及び安全性をプラセボと比較する第Ⅲ相試験
24. 中外製薬(株)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 RO07790121 の第Ⅲ相試験
25. アムジェン(株)の依頼による肥満症患者を対象とした maridebart cafraglutide の第Ⅲ相試験（2件）
26. ノバルティスファーマ(株)の依頼による心血管系疾患の既往を有する患者を対象とした pelacarsen（TQJ230）の第Ⅲ相継続投与試験（2件）
27. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による2型糖尿病、高血圧及び心血管疾患を有する患者を対象とした Vicadostat（BI 690517）とエンパグリフロジン（BI 10773）の第Ⅲ相試験（3件）

上記の治験依頼者から提出された安全性情報報告書に基づき、治験を継続して行

うことの妥当性について審議した。

審議結果：全て承認

議題（契約済の治験の実施計画書等の一部変更について 5件）

1. グラクソ・スミスクライン(株)による非アルコール性脂肪肝炎の患者を対象とした第Ⅱ相試験の治験実施計画書の一部改訂について審議した。
2. あすか製薬(株)の依頼による AKP-022 の子宮筋腫患者を対象とした安全性及び有効性を検討する第Ⅲ相長期試験の説明文書、同意文書の一部改訂および閉経期女性ホルモン補充療法に用いられる製剤の「使用上の注意」の改訂について審議した。
3. あすか製薬(株)の依頼による AKP-022 の子宮内膜症患者を対象とした有効性及び安全性をプラセボと比較する第Ⅲ相試験の説明文書、同意文書の一部改訂および閉経期女性ホルモン補充療法に用いられる製剤の「使用上の注意」の改訂について審議した。
4. ノバルティスファーマ(株)の依頼による心血管系疾患の既往を有する患者を対象とした pelacarsen (TQJ230) の第Ⅲ相継続投与試験のプレフィルドシリンジ取扱説明書の一部改訂について審議した。
5. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による2型糖尿病、高血圧及び心血管疾患を有する患者を対象とした Vicadrostat (BI 690517) とエンパグリフロジン (BI 10773) の第Ⅲ相試験の BI 10773 の添付文書および電子添文改訂のお知らせの一部改訂について審議した。

審議結果：全て承認

議題（その他 1件）

1. 次回IRBは2026年3月11日水曜日16:00~17:00