

2026 年 5 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 5 月 13 日（水） 16：00～17：00
開催場所	香川県立中央病院 備蓄用倉庫 1 階会議室
出席委員名	伊藤滋・馬場伸介・宮脇裕史・秋山一郎・中筋美保・片岡布美子・定浪裕紀・稲田智光・松本タミ・伊佐良士郎
議題（迅速審査結果報告 18 件） 1. 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相試験の治験分担医師の削除について治験分担医師・治験協力者リストの迅速審査を行い承認された旨の報告があった。 2. 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 相試験の治験分担医師の削除について治験分担医師・治験協力者リストの迅速審査を行い承認された旨の報告があった。 3. アムジェン(株)の依頼による心血管疾患を対象とした Olpasiran（AMG 890）の第Ⅲ相試験の治験分担医師の追加および削除について治験分担医師・治験協力者リストの迅速審査を行い承認された旨の報告があった。 4. 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 相試験の治験分担医師の追加および削除について治験分担医師・治験協力者リストの迅速審査を行い承認された旨の報告があった。 5. 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 相試験の治験分担医師の追加および削除について治験分担医師・治験協力者リストの迅速審査を行い承認された旨の報告があった。 6. I Q V I A サービスシーズジャパン（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化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相試験の治験分担医師の削除について治験分担医師・治験協力者リストの迅速審査を行い承認された旨の報告があった。 7. 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 X I a 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 試験の治験分担医師の削除について治験分担医師・治験協力者リストの迅速審査を行い承認された旨の報告があった。 8. M S D(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、プラセボ対照試験の治験分担医師の追加および削除、治験協力者（C R C	

の追加について治験分担医師・治験協力者リストの迅速審査を行い承認された旨の報告があった。

9. 日本イーライリリー(株)の依頼による LY3819469 の第Ⅲ相試験の治験分担医師の追加および削除、治験協力者（C R C）の追加について治験分担医師・治験協力者リストの迅速審査を行い承認された旨の報告があった。
10. 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 相試験の治験分担医師の追加および削除、治験協力者（C R C）の追加について治験分担医師・治験協力者リストの迅速審査を行い承認された旨の報告があった。
11. （治験国内管理人）I Q V I A サービスーズジャパン（同）の依頼による、症候性心不全を対象とした Vicadrostal（BI 690517）の第Ⅲ相試験の治験分担医師の追加および削除について治験分担医師・治験協力者リストの迅速審査を行い承認された旨の報告があった。
12. 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相試験の治験分担医師の追加および削除について治験分担医師・治験協力者リストの迅速審査を行い承認された旨の報告があった。
13. 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相試験の治験分担医師の追加および削除について治験分担医師・治験協力者リストの迅速審査を行い承認された旨の報告があった。
14. 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相試験の治験分担医師の追加および削除、治験協力者（C R C）の追加について治験分担医師・治験協力者リストの迅速審査を行い承認された旨の報告があった。
15. 日本イーライリリー(株)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相試験の治験分担医師の追加および削除、治験協力者（C R C）の追加について治験分担医師・治験協力者リストの迅速審査を行い承認された旨の報告があった。
16. 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相継続投与試験の治験分担医師の追加および削除、治験協力者（C R C）の追加について治験分担医師・治験協力者リストの迅速審査を行い承認された旨の報告があった。
17. 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 Vicadrostal（BI 690517）とエンパグリフロジン（BI 10773）の第Ⅲ相試験の治験分担医師の追加および削除について治験分担医師・治験協力者リストの迅速審査を行い承認された旨の報告があった。
18. ノバルティスファーマ(株)の依頼による D I I 2 3 5 の第 II b 相試験の治験分担医師の追加および削除、治験協力者（C R C）の追加について治験分担医師・

治験協力者リストの迅速審査を行い承認された旨の報告があった。

議題（継続審査 36 件）

1. 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
2. ファイザー(株)の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第 3 相、非盲検継続試験
3. 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
4. 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
5. 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
6. アムジェン(株)の依頼による心血管疾患を対象とした Olpasiran (AMG 890) の第Ⅲ相試験
7. 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第Ⅲ相試験
8. 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
9. 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
10. 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
11. I Q V I A サービスーズジャパン（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化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相試験
12. 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ⅩⅠα 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
13. M S D(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
14. 日本イーライリリー(株)の依頼による LY3819469 の第Ⅲ相試験
15. 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
16. 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 II b 相試験

17. (治験国内管理人) I Q V I A サービスズジャパン (同) の依頼による、症候性心不全を対象とした Vicadrostat (BI 690517) の第 III 相試験
18. 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
19. 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
20. 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)
21. 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
22. 小野薬品工業(株)の依頼による軽度から中等度のアルツハイマー病患者を対象に ONO-2020 の安全性、忍容性、薬物動態及び有効性を評価する第 II 相試験
23. 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
24. キッセイ薬品工業(株)の依頼による K LH-2109 の子宮内膜症患者を対象とした第 III 相検証試験
25. 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
26. 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
27. 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
28. 日本イーライリリー(株)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
29. 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
30. 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
31. 日本イーライリリー(株)の依頼による代謝機能障害関連脂肪性肝疾患患者を対象とした LY3298176/LY3437943 の第 III 相試験
32. 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 の長期投与試験 (第 III 相)
33. ノバルティスファーマ(株)の依頼による D I I 2 3 5 の第 II b 相試験
34. サノフィ(株)の依頼による潰瘍性大腸炎患者の寛解導入療法を対象とした Duvakitug の第 III 相試験

35. サノフィ(株)の依頼による潰瘍性大腸炎患者の寛解維持療法を対象とした Duvakitug の第Ⅲ相試験

36. ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による肥満を伴う左室駆出率の保たれた又は軽度低下した心不全患者を対象とした NNC0487-0111 の第 3 b 相試験
上記の治験責任医師から提出された治験実施状況報告書に基づき、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（有害事象報告 3 件）

1. 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 相試験の被験者番号：490003 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を審議した。
2. 日本イーライリリー(株)の依頼による LY3819469 の第Ⅲ相試験の被験者番号：135138 の第 1 報および第 2 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。

審議結果：全て承認

議題（安全性報告 43 件）

1. 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
2. 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（3 件）
3. 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（3 件）
4. 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
5. アムジェン(株)の依頼による心血管疾患を対象とした Olpasiran（AMG 890）の第Ⅲ相試験（2 件）
6. 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
7. 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）
8. 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（3 件）
9. I Q V I A サービスーズジャパン（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化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相試験（3 件）

10. 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
11. 日本イーライリリー(株)の依頼による LY3819469 の第Ⅲ相試験
12. 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（3 件）
13. 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
14. （治験国内管理人）IQVIA サービスーズジャパン（同）の依頼による、症候性心不全を対象とした Vicadrostat（BI 690517）の第Ⅲ相試験（2 件）
15. 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
16. 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）（2 件）
17. 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（2 件）
18. 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
19. 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 RO7790121 の第Ⅲ相試験（2 件）
20. 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）
21. 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
22. 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
23. 日本イーライリリー(株)の依頼による代謝機能障害関連脂肪性肝疾患患者を対象とした LY3298176/LY3437943 の第Ⅲ相試験（2 件）
24. 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 の長期投与試験（第Ⅲ相）（2 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 9 件）

1. 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 相試験の治験薬概要書の一部改訂について審議した。
2. 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 相試験の被験者マテリアルの一部改訂について審議した。
3. （治験国内管理人）I Q V I A サービスーズジャパン（同）の依頼による、症候性心不全を対象とした Vicadrostat（BI 690517）の第Ⅲ相試験の治験実施計画書、治験薬概要書および説明文書、同意文書の一部改訂について審議した。
4. 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相長期試験の治験参加カード別添について審議した。
5. 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相試験の治験薬概要書の一部改訂および臨床試験用オートインジェクター使用方法説明書、治験実施計画書に関するレターについて審議した。
6. 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相試験の治験薬概要書の一部改訂および治験実施計画書に関するレターについて審議した。
7. 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相試験の治験実施計画書および説明文書、同意文書の一部改訂について審議した。
8. 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 の長期投与試験（第Ⅲ相）の治験実施計画書の一部改訂について審議した。
9. ノバルティスファーマ(株)の依頼による D I I 2 3 5 の第Ⅱ b 相試験の治験実施計画書、説明文書および同意文書、治験参加カードの一部改訂について審議した。

審議結果：全て承認

議題（報告事項 6 件）

1. ファイザー(株)の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第 3 相、非盲検継続試験の製造販売承認の取得について報告があった。
2. 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）の治験の終了について報告があった。

3. 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）の治験の終了について報告があった。
4. 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 II b 相試験の治験協力者（C R C）の追加について報告があった。
5. 日本イーライリリー(株)の依頼による代謝機能障害関連脂肪性肝疾患患者を対象とした LY3298176/LY3437943 の第 III 相試験の治験協力者（C R C）の追加について報告があった。
6. 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 の長期投与試験（第 III 相）の治験協力者（C R C）の追加について報告があった。

議題（その他 1 件）

1. 次回 I R B は 2026 年 6 月 10 日水曜日 16：00～17：00