2025年10月治験審查委員会議事録

	2025年10月20日(月) 17:00 ~17:30					
開催場所	独立行政法人地域医療機能推進機構 九州病院					
	大会議室 別館4 F					
参加委員名	原田 大志◎ 副院長 吉国 健司○ 薬剤部長 松本 一志○ 副臨床工学技士長 山本 順子 小児科 部長 中村 憲道 脳神経内科 医長 河野 善明 産婦人科 部長 宮田 健二 循環器科 部長 福嶋 ひろみ 看護部長 田中 隆一 中央検査室 技師長 山下 英樹 事務部長 鶴 洋 総務企画課長 中山 次郎 経理課長 垣内 龍介 垣内法律事務所 事務長 加藤 哲夫 弁護士 藤井 晋 の治験審査委員会委員長 ○治験審査委員会副委員長 (敬称略)					
欠席委員名	一木 康則 消化器内科 部長					
その他参加者	院内 CRC 兼 治験事務局 川久保充章、有吉美幸、小笠原さおりおよび坂本真弓 治験事務局 中島薫子 (敬称略)					
特記事項	司会・進行は委員長が行った。					

【治験実施計画等の変更承認願についての審議と採決】

議題 1-1	ACE-536 (002)	第Ⅲ相	骨髄異形成症 候群 (MDS) に よる貧血	ブ゛リストル・マイ ヤース゛スクイフ゛	治験実施計画書等の変更について
--------	---------------	-----	------------------------------	------------------------	-----------------

- 1)原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の治験に関する変更申請に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 1-2	Ziltivekimab	第Ⅲ相	心不全	ノホ゛・ノルテ゛ィ スク・ファーマ	治験薬概要書又は治験使用薬に係 る最新の科学的知見を記載した文 書の変更について
--------	--------------	-----	-----	----------------------	--

- 1) 原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の治験に関する変更申請に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、申請科に属している宮田健二委員および治験薬管理者である吉国健司副委員長は 審議採決には参加せず。

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

議題	頁 1-3	BMS-986369	第 I/II 相	T細胞リンパ	ブリストル・マイ	治験実施計画書の変更について
时发化	<u> </u>	DMO 300303	M 1/11 /H	腫	ヤース゛スクイフ゛	日の大地の日日の友文でラッ

- 1)原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の治験に関する変更申請に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 1-4	DS-8201a	第Ⅲ相	胃癌又は胃食 道接合部癌	第一三共	治験薬概要書又は治験使用薬に係 る最新の科学的知見を記載した文 書の変更について
--------	----------	-----	-----------------	------	--

- 1)原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の治験に関する変更申請に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 1-5	etrasimod (APD334-303)	第Ⅲ相	潰瘍性大腸炎	ファイサ゛ー	治験参加カードの変更について
	(AFD334-303)				

- 1)原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の治験に関する変更申請に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、上記治験のDelegation Formに登録されている田中隆一委員は審議採決には参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 1-6 Tozorakimab 第Ⅲ相 慢性閉塞性肺疾患 (COPD)	アストラゼネカ 治験実施計画書の変更について
--	------------------------

- 1)原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の治験に関する変更申請に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、申請科に属している原田大志委員長は審議採決には参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

			小児成長ホル		
議題 1-7	JR-142	第Ⅲ相	モン分泌不全	JCR ファーマ	治験実施計画書等の変更について
			性低身長症		

- 1)原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の治験に関する変更申請に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、申請科に属している山本順子委員は審議採決には参加せず。

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

- 1)原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の治験に関する変更申請に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、申請科に属している原田大志委員長は審議採決には参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 1-9	AKP-022	第Ⅲ相	子宮内膜症	あすか製	治験薬概要書又は治験使用薬に係 る最新の科学的知見を記載した文
		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		薬	書等の変更について

- 1)原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の治験に関する変更申請に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、申請科に属している河野善明委員は審議採決には参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

【新たな安全性情報に関する報告についての審議と採決】

議題 2-1	etrasimod	第Ⅲ相	潰瘍性大腸炎	ファイサ゛ー	安全性情報等に関する報告書	
成咫 2 1	(APD334-303)	分 皿作	(貝)物 (工人) (加)人	7719	(2025年9月5日報告分)	

- 1) 原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、上記治験のDelegation Formに登録されている田中隆一委員は審議採決には参加せず。

【審議結果】

議題 2-2	ACE-536 (002)	第Ⅲ相	骨髄異形成症 候群 (MDS) に よる貧血	フ゛リストル・マイ ヤース゛スクイフ゛	安全性情報等に関する報告書 (2025年9月22日報告分)
--------	---------------	-----	------------------------------	------------------------	-------------------------------

- 1) 原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で 「承認する」に決定した。

	Obicetrapib		高コレステロール血	メト゛ペ イス・	安全性情報等に関する報告書
議題 2-3	(TA-8995-304	第Ⅲ相	症	シャルツ	(2025年9月18日、10月1日報告
)		/II.	1, 1	分)

- 1) 原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、申請科に属している宮田健二委員は審議採決には参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

	Olmoginan (AM		リポ蛋白(a)		安全性情報等に関する報告書
議題 2-4	Olpasiran(AM G890)	第Ⅲ相	高値のアテローム動脈硬化	アムシ゛ェン	安主性情報寺に関りる報告者 (2025年9月12日報告分)
			性心血管疾患		

- 1) 原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、申請科に属している宮田健二委員は審議採決には参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で 「承認する」に決定した。

議題 2−5	Ziltivekimab	第Ⅲ相	心不全	ノホ゛・ノルテ゛ィ スク・ファーマ	安全性情報等に関する報告書 (2025年9月11日、9月26日報告 分)
--------	--------------	-----	-----	----------------------	--

- 1) 原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、申請科に属している宮田健二委員および治験薬管理者である吉国健司副委員長は 審議採決には参加せず。

【審議結果】

議題 2-6	Mezigdomide/ CA057-001	第Ⅲ相	多発性骨髄腫	フ゛リストル・マイ ヤース゛スクイフ゛	安全性情報等に関する報告書 (2025年9月5日、9月19日、10 月3日報告分)
--------	---------------------------	-----	--------	------------------------	---

- 1) 原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で 「承認する」に決定した。

議題 2-7	BMS-986369	第 I/II 相	- /// // /	フ゛リストル・マイ ヤース゛スクイフ゛	安全性情報等に関する報告書 (2025年9月5日、9月19日、10 月3日報告分)	
--------	------------	----------	------------	------------------------	---	--

- 1)原田大志委員長および薬剤師 CRC 川久保より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-8	Lebrikizumab	第Ⅲ相	鼻茸を伴う慢 性副鼻腔炎	日本イーライリ	安全性情報等に関する報告書 (2025年9月9日、9月26日、10 月7日報告分)
--------	--------------	-----	-----------------	---------	---

- 1) 原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で 「承認する」に決定した。

議題 2-9	Eltrekibart (LY3041658) 第Ⅱ相	潰瘍性大腸炎	日本イーライリ	安全性情報等に関する報告書 (2025年9月12日、9月30日報告 分)
--------	--------------------------------	--------	---------	--

- 1) 原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

議題 2-10	DS-8201a	第Ⅲ相	胃癌又は胃食 道接合部癌	第一三共	安全性情報等に関する報告書 (2025年9月5日、9月24日、10 月6日報告分)
---------	----------	-----	-----------------	------	---

- 1)原田大志委員長および薬剤師 CRC 川久保より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-11	BGB-A317-316	第Ⅲ相	胃癌又は食道 胃接合部腺癌	ビーワン・メデ イシンズ	安全性情報等に関する報告書 (2025年9月12日、9月30日報告 分)
---------	--------------	-----	------------------	-----------------	--

- 1)原田大志委員長および薬剤師 CRC 川久保より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-12	ジボテンタン /ダパグリフ ロジン(CKD)	第Ⅲ相	慢性腎臟病	アストラセ゛ネカ	安全性情報等に関する報告書 (2025年10月10日報告分)
---------	------------------------------	-----	-------	----------	-----------------------------------

- 1)原田大志委員長および薬剤師 CRC 川久保より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-13	GEN1046	第Ⅲ相	非小細胞肺癌	IQVIA	安全性情報等に関する報告書
					(2025年10月9日報告分)

- 1) 原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、申請科に属している原田大志委員長は審議採決には参加せず。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-14	AVD 000	第Ⅲ相	子宮内膜症	あすか製	安全性情報等に関する報告書
	AKP-022	労Ⅲ作	丁呂四脵症	薬	(2025年10月9日報告分)

- 1) 原田大志委員長および薬剤師・CRC 川久保より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- ○これより審議に入り、申請科に属している河野善明委員は審議採決には参加せず。

【審議結果】

【治験関係報告】

議題 3-1	LOXO-305 (LOXO-BTK-20 020)	第Ⅲ相	慢性リンパ性 白血病/小リ ンパ球性リン パ腫	IQVIA	開発の中止等に関する報告書について
--------	----------------------------------	-----	----------------------------------	-------	-------------------

報告資料

■開発の中止等に関する報告書について(2025年9月24日)

薬剤師・CRC川久保より、上記治験の報告に関して報告資料を用いて説明があった。

議題 3-2	BGB-A317-316	第Ⅲ相	胃癌又は食道 胃接合部腺癌	ビーワン・メデ ィシンズ	保険契約証明書の更新について
			月饭口司旅馆	1227	

報告資料

■保険契約証明書(2025年10月6日)

薬剤師・CRC川久保より、上記治験の報告に関して報告資料を用いて説明があった。