

治験審査委員会 会議録概要 2026 年 7 月

会議名	春日井市民病院 令和 8 年度 第 2 回治験審査委員会
開催日時	2026 年 7 月 7 日(火) 16 時 45 分開始 17 時 05 分終了
開催場所	春日井市民病院 講義室
出席委員	高橋 利通、松田 淳一、近藤 勝、中村 敏史、堀尾 浩巳、 幡野 由紀、穂苅 博美、西野 正康、服部 勉、大塚 淳弘、小久保 健二
欠席委員	池内 寛和

審議事項

1. 前回議事録について

事務局から報告され、了承された。

2. 新規治験の承認の有無について

なし

3. 製造販売後調査の承認の有無について

なし

4. 治験の継続等の可否について

(1) アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象とした Olpasiran(AMG 890)のⅢ相試験(22-05)

依頼者:アムジェン株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書

審議結果:承認

(2) ネフローゼ型膜性腎症に対するリツキシマブ(遺伝子組換え)の有効性及び安全性を検証する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験(22-08)

治験薬提供者:全薬工業株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書
- ・治験に関する変更申請書

審議結果:承認

(3) 心房細動を有する被験者を対象とした経口第 XIa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性をアピキサバンを対照に評価する第 3 相, ランダム化, 二重盲検, ダブルダミー, 並行群間, 実薬対照試験(23-02)

依頼者: ヤンセンファーマ株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・重篤な有害事象に関する報告書
- ・安全性情報に関する報告書
- ・治験実施状況報告

審議結果: 承認

(4) 免疫グロブリン A 腎症(IgA 腎症)を対象としたラブリズマブの第 3 相試験(23-04)

依頼者: アレクシオンファーマ合同会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請書

審議結果: 承認

(5) 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3819469 の第 III 相試験(23-05)

依頼者: 日本イーライリリー株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書
- ・治験に関する変更申請書

審議結果: 承認

(6) アストラゼネカ株式会社の依頼による高血圧を合併する CKD 患者を対象とした、baxdrostat とダパグリフロジンの第 III 相試験(24-02)

依頼者: アストラゼネカ株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請書

審議結果: 承認

(7) 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 BION-1301 の第 III 相試験(24-03)

依頼者: ノバルティス ファーマ株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・治験に関する変更申請書

審議結果: 承認

(8) 中外製薬株式会社の依頼による IgA 腎症を対象とした RE-021 の第 3 相オープン試験(24-04)

依頼者: 中外製薬株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書
- ・治験実施状況報告

審議結果: 承認

**(9) 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(24-05)**

依頼者:ノバルティスファーマ株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書
- ・治験に関する変更申請書
- ・治験実施状況報告

審議結果:承認

**(1 0) (治験国内管理人)IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼による、症候性心不全
を対象とした第Ⅲ相試験(24-06)**

依頼者:IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・重篤な有害事象に関する報告書
- ・安全性情報に関する報告書
- ・治験に関する変更申請書

審議結果:承認

**(1 1) 日本イーライリリー株式会社の依頼による 1 型糖尿病患者を対象とした LY3298176 の第
Ⅲ相試験(24-11)**

依頼者:日本イーライリリー株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書

審議結果:承認

**(1 2) 武田薬品工業株式会社の依頼による原発性 IgA 腎症患者を対象とした TAK-079
(mezagitamab)の第3相試験(25-04)**

依頼者:武田薬品工業株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書
- ・治験実施状況報告

審議結果:承認

**(1 3) (治験国内管理人)IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社の依頼による、症候性慢性心
不全(rEF)を対象とした第Ⅲ相試験(25-05)**

依頼者:IQVIA サービスーズ ジャパン合同会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書
- ・治験に関する変更申請書
- ・治験実施状況報告

審議結果:承認

- (14) 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による EASi-PROTKT™ - 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 vicadrost (BI 690517) とエンパグリフロジン (BI 10773) の第Ⅲ相試験 (25-08)

依頼者: 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書
- ・治験に関する変更申請書

審議結果: 承認

- (15) ヴィアトリス製薬合同会社の依頼による急性心筋梗塞患者を対象とした selatogrel の第Ⅲ相試験 (25-10)

依頼者: ヴィアトリス製薬合同会社

以下の事項について討議し、治験継続の妥当性について審議した。

- ・安全性情報に関する報告書

審議結果: 承認

5. 報告事項-治験-

(1) 迅速審査および終了報告等

管理番号	治験課題名	治験責任医師	申請日	審査および報告事項
23-05	日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3819469 の第Ⅲ相試験	小栗 光俊	2026/5/13	分担医師変更
24-06	(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン 合同会社の依頼による、症候性心不全を対象とした第Ⅲ相試験	小栗 光俊	2026/5/25	分担医師変更
—	SI-449 癒着防止システムの開腹による直腸切除術施行患者を対象とした無作為化試験	會津 恵司	2026/4/22	開発の中止等
23-01	発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第Ⅰa 因子阻害剤 Milvexian 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	藤川 裕介	2026/5/25	終了報告

6. 報告事項-製造販売後調査

調査課題名	責任医師	申請日	審査および報告事項
ジャディアンス錠 特定使用成績調査 (慢性腎臓病患者を対象とした長期使用に関する調査)	坂 洋祐	2026/6/1	終了報告

7. その他

なし

以上について事務局から報告され、了承された。

次回開催日

9 月 1 日 (火曜日)