第370回 医療法人渓仁会 手稲渓仁会病院 治験審査委員会 会議の記録の概要 開催日時 : 2025年7月2日 16:30~17:20 開催場所 : 渓仁会ビル1階 会議室101 出席委員名 : 湯田 聡、辻 邦彦、西岡 成知、和田 宗一郎、神山 哲也、天間 雅美、葛西 陽子、黒澤 菜穂子、笠師 久美子、山根 清隆

整理番号	公開用課題名	審査区分	審査事項	議論の概要	審査結果
TKH2025-08	但化成ファーマ株式会社の依頼によるART-123の第3相臨床試験	委員会審査	治験の実施の適否	開発の経緯、治験の概要について説明がされた。それらを踏まえて、治験実施の適否について審議した。	承認
	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
TKH2022-09		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
TKH2023-06		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
	急性非心原塞栓性虚血性脳卒中又は高リスクTIA(一過性脳虚血発作)発症後の18歳以上の男性又は女性を対象 に経口FXIa阻害薬asundexian(BAY 2433334)の虚血性脳卒中発症抑制効果を検討する多施設共同、国際共同、 無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、イベント主導型第III相試験	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
	未治療多発性骨髄腫を対象とした目家末梢血幹細胞移植後の地固め療法としての Isatuximab Pomalidomide Dexamethasone併用療法の有効性・安全性を評価する多施設共同第11相試験	委員会審査	治験に関する変更	治験実施計画書の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
TKH2024-02		委員会審査	治験に関する変更	説明・同意文書の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
	ICONグリニカルリサーチ合同会社(治験国内管理人)の依頼による胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象とした IBI343単剤療法と治験責任医師が選択した治療を比較する第Ⅲ和試験	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
1KH2024-10		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
	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	委員会審査	治験に関する変更	治験実施計画書(日本語版)の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
		委員会審査	治験に関する変更	治験実施計画書(英語版)の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
		委員会審査	治験に関する変更	説明・同意文書の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
		委員会審査	治験に関する変更	説明・同意文書(アセント文書)の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
		委員会審査	治験に関する変更	説明・同意文書(介護者向け)の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
		委員会審査	治験に関する変更	被験者募集に関する資料の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
TKH2025-01		委員会審査	治験に関する変更	被験者募集に関する資料の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
		委員会審査	治験に関する変更	被験者募集に関する資料の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
		委員会審査	治験に関する変更	被験者募集に関する資料の内容について審議した。	承認
		委員会審査	治験に関する変更	被験者募集に関する資料の内容について審議した。	承認
		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
TI(110005 05	ローナル抗体注射剤)とトラスツズマブ及び化学療法(XELOX)の併用と、トラスツズマブ及び化学療法(XELOX)と	委員会審査	重篤な有害事象等	当院で発生した重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
		委員会審査	重篤な有害事象等	当院で発生した重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認

整理番号	公開用課題名	審査区分	審査事項	議論の概要	審査結果
TKH2025-03	同所進行又は転移性の長道自接合部艦及び自艦の一次治療としてのFLXZへ遺伝子組換えて下れがFERZモアクローナル抗体注射剤)とトラスツズマブ及び化学療法(XELOX)の併用と、トラスツズマブ及び化学療法(XELOX)とペムブロリズマブの併用又は非併用について比較する無作為化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相臨床試験	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
TKH2022-06	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	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
TKH2019-06	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
TKH2019-08	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
TKH2022-04	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試 験	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
TK110000 00	胆汁フつ滞性でフ洋症を作う原発性胆汁性胆管炎(PBC) 患者に対する Linerixibat 長期投与時の女堂性及い忍谷 性を検討する試験	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
TKH2020-03		委員会審査	継続審査	治験実施状況報告に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
TKH2022-08	GE-045 医師主導治験 膵腫瘤性病変を有する患者を対象としたペルフルブタンを用いた造影超音波検査の鑑別診断能を評価するための 多施設共同検証的試験	委員会審査	モニタリング報告	モニタリング実施の結果報告があり、治験継続の妥当性について審議した。	承認
	小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第 II 相継続試験	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
TKH2023-03		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
TKH2023-07	HCV・HBV 又はNASH に起因する非代償性肝硬変患者を対象としたホスセンビビントの多施設共同プラセボ対照 無作為化二重盲検比較試験(第 II 相)	委員会審査	治験に関する変更	治験実施計画書に関するレターの改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるB型肝炎ウイルス持続感染患者を対象としたGSK3228836の第Ⅲ相 試験	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるB型肝炎ウィルス持続感染患者を対象としたGSK5637608、GSK3/28836の後期質 TIb担試験	委員会審査	治験に関する変更	治験薬概要書の改訂について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
TKH2024-08		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
	日本人の成人原発性胆汁性胆管炎(PBC)患者を対象にElafibranorを検討する試験	委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
TKH2024-09		委員会審査	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
TKH2025-04	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	報告のみ	治験実施計画書等修正報告	IRBからの修正指示に従って、説明・同意文書(本体)、説明・同意文書(アセント文書)が修正されたことについて報告された。	_
TKH2021-03	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相試験	報告のみ	治験終了報告	治験終了報告を確認した。	_
TKH2017-07	アストラゼネカ株式会社の依頼による進行肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試 験	報告のみ	迅速審査報告	治験分担医師の削除について、迅速審査の結果が報告された。	_
TKH2019-06	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第皿相試験	報告のみ	迅速審査報告	治験分担医師の削除について、迅速審査の結果が報告された。	_
TKH2019-08	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたDurvalumabの第皿相試験	報告のみ	迅速審査報告	治験分担医師の削除について、迅速審査の結果が報告された。	_
TKH2022-04	アストラゼネカ株式会社の依頼による局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第 皿相試 験	報告のみ	迅速審査報告	治験分担医師の削除について、迅速審査の結果が報告された。	_
TKH2020-03	 胆汁うつ滞性そう痒症を伴う原発性胆汁性胆管炎(PBC) 患者に対する Linerixibat 長期投与時の安全性及び忍容性を検討する試験	報告のみ	迅速審査報告	治験分担医師の削除について、迅速審査の結果が報告された。	_
TKH2023-07	HCV・HBV 又はNASH に起因する非代償性肝硬変患者を対象としたホスセンビビントの多施設共同プラセボ対照 無作為化二重盲検比較試験(第Ⅱ相)	報告のみ	迅速審査報告	治験分担医師の削除について、迅速審査の結果が報告された。	_
TKH2023-08	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるB型肝炎ウイルス持続感染患者を対象としたGSK3228836の第Ⅲ相 試験	報告のみ	迅速審査報告	治験分担医師の削除について、迅速審査の結果が報告された。	_
	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるB型肝炎ウィルス持続感染患者を対象としたGSK5637608、 GSK3228836の後期第Ⅱb相試験	報告のみ	迅速審査報告	治験分担医師の削除について、迅速審査の結果が報告された。	-
	興和株式会社(治験国内管理人)の依頼によるK-808(ペマフィブラート)の第Ⅱ相試験	報告のみ	迅速審査報告	治験分担医師の削除について、迅速審査の結果が報告された。	_
TKH2024-09	日本人の成人原発性胆汁性胆管炎(PBC)患者を対象にElafibranorを検討する試験	報告のみ	迅速審査報告	治験分担医師の削除について、迅速審査の結果が報告された。	_