

第375回 医療法人溪仁会 手稲溪仁会病院 治験審査委員会 会議の記録の概要
開催日時：2025年12月3日 16:30～17:05
開催場所：溪仁会ビル1階 会議室101
出席委員名：湯田 聡、辻 邦彦、西岡 成知、茂庭 仁人、神山 哲也、天間 雅美、田中 宏和、村岡 義克、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
TKH2022-09	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
		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
TKH2023-06	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	治験に関する変更	被験者説明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
TKH2023-02	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FXIIa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
TKH2024-05	増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象としたトゾラキマブの有効性及び安全性試験（MIRANDA）	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
TKH2024-10	ICONク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相試験	委員会審査	治験に関する変更	治験実施計画書 別紙1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	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
TKH2025-03	局所進行又は転移性の食道胃接合部癌及び胃癌の一次治療としてのHLX22（遺伝子組換えヒト化抗HER2モノ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	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
		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
TKH2025-05	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたDS-8201a（trastuzumab deruxtecan）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
TKH2025-08	旭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	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
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	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	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
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	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
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内容について審議した。	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

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
TKH2023-03	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
		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 別紙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	被験者の募集の広告等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	治験実施計画書に関するレター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
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	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
		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
TKH2024-08	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GSK5637608、GSK3228836の後期第Ⅱb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
TKH2025-11	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼によるB型慢性肝炎患者を対象としたbepirovirsenの長期追跡調査第Ⅱ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
TKH2025-12	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)とエンバグリフロジン (BI 10773) の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	治験薬概要書(邦訳版)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	治験薬概要書(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	治験薬概要書改訂に関するカバーレター(邦訳版)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	治験薬概要書改訂に関するカバーレター(英語版)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	治験薬概要書の誤記に関するNote to File(邦訳版)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	治験薬概要書の誤記に関するNote to File(英語版)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
TKH2025-13	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ 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	委員会審査	治験に関する変更	治験薬概要書(邦訳版)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	治験薬概要書(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	治験薬概要書改訂に関するカバーレター(邦訳版)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	治験薬概要書改訂に関するカバーレター(英語版)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	治験薬概要書の誤記に関するNote to File(邦訳版)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	治験薬概要書の誤記に関するNote to File(英語版)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
		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

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
TKH2025-01	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	報告のみ	開発中止等の報告	治験中止報告を確認した。	—
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	開発中止等の報告	治験中止報告を確認した。	—
TKH2024-07	遺伝子HSD17B4高メチル化を有するHER2陽性ER陰性乳癌における非手術療法の有用性を評価する前向き研究	報告のみ	迅速審査報告	治験分担医師の追加について、迅速審査の結果が報告された。	—