

# 令和7年度第5回 金沢医療センター治験審査委員会

## 【会議の記録の概要】

開催日時：2025年08月18日 16時30分～17時00分

開催場所：金沢医療センター 大会議室(大)

出席委員：大西 一朗 藤沢 弘範 松本 康 堀岡 直行  
沖垣内 一幸 酒井 陽子 八田 裕之 吉野 ゆかり  
欠席委員：加賀谷 尚史 坂尻 頸一 中村 明子

### — 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 —

#### 【審議事項】

議題1：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第II/III相、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験(整理番号: 19008)

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伴い、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。

審査結果：承認

・加賀谷 尚史委員は、当該治験に関与するため、審議及び採決に不参加

議題2：バイエル薬品株式会社の依頼による非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第III相試験(整理番号: 21004)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。

審査結果：承認

議題3：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブ皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第3相試験(整理番号: 22013)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。治験実施計画書別冊の追加に伴い、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。

審査結果：承認

・加賀谷 尚史委員は、当該治験に関与するため、審議及び採決に不参加

議題4：(治験国内管理人)IQVIAサービスジャパン合同会社の依頼によるA randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase III study to evaluate the efficacy and safety of ABX464 once daily for induction treatment in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis 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、導入療法としてABX464を1日1回投与した際の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第III相試験(整理番号: 23004)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。

審査結果：承認

・加賀谷 尚史委員は、当該治験に関与するため、審議及び採決に不参加

議題5：(治験国内管理人)IQVIAサービスジャパン合同会社の依頼によるA randomized, double-blind, multicenter phase III study to evaluate the long-term efficacy and safety of ABX464 25 mg or 50 mg once daily as a maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis 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 25 mg又は50 mg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(整理番号:23005)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。

審査結果：承認

・加賀谷 尚史委員は、当該治験に関与するため、審議及び採決に不参加

議題6：アストラゼネカ株式会社の依頼による酸素投与が必要なウイルス性肺感染症による入院患者を対象としてTozorakimabの有効性及び安全性を評価する試験(TILIA試験)(整理番号:23007)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。治験薬概要書の変更に伴い、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。

審査結果：承認

議題7：MSD株式会社の依頼によるMK-0616第III相試験(整理番号:23010)

治験薬概要書の変更に伴い、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。

審査結果：承認

議題8：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による心房細動を有する参加者を対象とした経口第XIIa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(整理番号:23011)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。

審査結果：承認

議題9：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(整理番号:23015)

治験実施計画書、治験分担医師、同意説明文書、その他文書の変更に伴い、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。

審査結果：承認

議題10：(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による未治療の転移性非扁平上皮非小細胞肺癌(NSCLC)を有する成人患者を対象として、GME751(ペムブロリズマブのバイオ後続品候補)の有効性、安全性及び免疫原性をEUで既承認のキイトルーダ®と比較する無作為化、二重盲検、並行群間比較試験(整理番号:24002)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。治験実施計画書、同意説明文書の変更に伴い、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。

審査結果：承認

議題11：ヴィアトリス製薬合同会社の依頼によるIgA腎症患者を対象としたVR-205の第III相試験(整理番号:24003)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。

審査結果：承認

議題12：(治験国内管理人)IQVIAサービス 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Vicadrostat(BI 690517)の第III相試験(整理番号:24004)  
安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。治験実施計画書補遺の変更に伴い、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。

審査結果：承認

議題13：MSD株式会社の依頼による高コレステロール血症の成人患者を対象にMK-0616を投与した際の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、非盲検延長試験(整理番号:24005)

同意説明文書、治験薬概要書の変更に伴い、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。

審査結果：承認

議題14：(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるA study to assess toripalimab alone or in combination with tifcemalimab as consolidation therapy in patients with limited-stage small cell lung cancer (LS-SCLC) 限局型小細胞肺癌(LS-SCLC)患者におけるToripalimab 単剤療法またはToripalimab + Tifcemalimab 併用療法を用いた地固め療法の評価(整理番号:24006)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。

審査結果：承認

議題15：ノーベルファーマ株式会社の依頼によるNPC-25 の小児低亜鉛血症患者に対する第Ⅲ相試験(整理番号:24007)

治験実施計画書の変更に伴い、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。

審査結果：承認

議題16：あすか製薬株式会社の依頼によるAKP-022の子宮筋腫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相臨床試験(整理番号:24010)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。

審査結果：承認

議題17：Hexal AGの依頼による未治療の転移性非扁平上皮非小細胞肺癌(NSCLC)を有する成人患者を対象としたGME751(ペムブロリズマブ)の第Ⅲb相試験(ロールオーバー試験)(整理番号:24011)

安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。

審査結果：承認

議題18：パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による重症好酸球性喘息患者を対象としたDexpramipexoleの有効性、安全性及び耐容性を評価する第Ⅲ相臨床試験(整理番号:24013)

その他文書の変更に伴い、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。

審査結果：承認

議題19：キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるKLH-2109の子宮内膜症患者を対象とした第III相検証試験(整理番号:25001)  
安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。その他文書の変更に伴い、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。  
審査結果：承認

議題20：(治験国内管理人)IQVIAサービス 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(整理番号:25006)  
安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。  
審査結果：承認

議題21：アムジェン株式会社の依頼による肥満症患者を対象としたmaridebartcafraglutideの第III相試験(整理番号:25007)  
治験実施計画書等に基づき治験実施の妥当性について審議した。  
審査結果：承認

【報告事項】報告1. 開発の中止等に関する報告書:CNTO1959CRD3001(2025年7月20日)  
報告2. 治験終了報告書:ABX464-106(2025年7月29日)  
報告3. 令和7年7月末時点の金沢医療センターにおける治験実施状況について  
報告4. 令和7年度 第4回 金沢医療センター 治験審査委員会 会議記録概要  
(令和7年度7月IRB)について