

令和6年11月 国立病院機構弘前総合医療センター 受託研究審査委員会
議事要旨

- 1 開催日時 令和6年11月12日(火) 16時30分～17時00分
- 2 場 所 3階大会議室
- 3 出席者 別紙出席者名簿のとおり
- 4 議事概要

整理番号 6-11-1 治験 (新規)

「日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3041658(Eltrekibart)の第II相試験」

治験依頼者: 日本イーライリリー株式会社

治験依頼書が提出され、当院での治験実施の可否について審議した。

審議結果: 承認

整理番号 6-11-2 特定使用成績調査 (新規)

「タズベリク錠200mg 特定使用成績調査

－再発又は難治性のEZH2遺伝子変異陽性の濾胞性リンパ腫患者

(標準的な治療が困難な場合における安全性に関する調査(全例調査)－」

研究依頼者: エーザイ株式会社

研究依頼書が提出され、当院での研究実施の可否について審議した。

審議結果: 承認

整理番号 6-11-3 副作用調査 (新規)

「トルカプ錠160mg・200mg、フェソロデックス筋注250mg 副作用・感染症詳細調査」

研究依頼者: アストラゼネカ株式会社

研究依頼書が提出され、当院での研究実施の可否について審議した。

審議結果: 承認

整理番号 6-11-4 製造販売後臨床試験（継続）

「潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494の長期安全性及び有効性を評価する

第III相多施設共同非盲検継続投与試験」

治験依頼者：アッヴィ合同会社

安全性情報に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果：承認

整理番号 6-11-5 治験（継続）

「潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumab の有効性及び安全性を評価する

多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験」

治験依頼者：アッヴィ合同会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

また、治験に関する変更申請書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果：承認

整理番号 6-11-6 治験（継続）

「日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828の第III相試験」

治験依頼者：日本イーライリリー株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

また、治験に関する変更申請書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果：承認

整理番号 6-11-7 治験（継続）

「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の有効性及び安全性評価を目的とした第2b/3相ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験」

治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

また、治験に関する変更申請書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果：承認

整理番号 6-11-8 治験（継続）

「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とゴリムマブの導入療法及び維持療法の併用療法の有効性及び安全性を評価する、第IIb相、ランダム化、二重盲検、実薬・プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験」

治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果：承認

整理番号 6-11-9 治験（継続）

「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とゴリムマブの導入療法及び維持療法の併用療法の有効性及び安全性を評価する、第IIb相、ランダム化、二重盲検、実薬・プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験」

治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果：承認

整理番号 6-11-10 治験（継続）

「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」

治験依頼者：(治験国内管理人)IQVIAサービスシーズ ジャパン合同会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

また、治験に関する変更申請書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果：承認

整理番号 6-11-11 治験（継続）

「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」

治験依頼者：(治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン合同会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

また、治験に関する変更申請書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果：承認

整理番号 6-11-12 治験（終了）

「KSP-0243の軽症から中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした前期第II相臨床試験」

治験依頼者：キッセイ薬品工業株式会社

治験終了報告書が提出され、報告を行った。

整理番号 6-11-13 特定使用成績調査（終了）

「エドルミズ 特定使用成績調査（がん悪液質：非小細胞肺癌、胃癌、膵癌、大腸癌）」

研究依頼者：小野薬品工業株式会社

研究終了報告書が提出され、報告を行った。

委員会開催日 令和 6 年 11 月 12 日

委員氏名	職名等	出欠	備考
嶋村 則人	臨床研究部長	○	2189 委員長
伊藤 佑輔	外部委員	○	弁護士 ◎
松坂 方士	外部委員	○	准教授 ◎
佐々木 誠	事務部長	×	2005 非専門 ☆
加藤 武	統括診療部長	○	2141
八木橋 法登	病理診断科医長	○	2261
杉本 和彦	小児科部長	○	2151
布田 正宏	診療放射線技師長	○	2311
及川 慎一	薬剤部長	○	2301
工藤 早苗	副薬剤部長	○	2302
鈴木 由美子	看護部長	○	2006
中嶋 勝信	企画課長	○	2031 非専門 ☆
小山 綾子	経営企画室長	○	2032 非専門 ☆

○出席
×欠席