

第 272 回 国家公務員共済組合連合会 呉共済病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	令和 7 年 5 月 13 日（火） 16 : 31～ 17 : 25
開催場所	呉共済病院 西館 5 階 第 1 会議室
出席委員名	高橋宏幸、田中りかえ、塩田雄太郎、岡村緑、日浦和徳、山下和子、木下常伸、竹本雅世、鈴木謙治
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 アストラゼネカ株式会社の依頼による腎機能障害を伴う心不全患者を対象とした balcinrenone／ダパグリフロジン配合剤の効果を評価する第 III 相試験 依頼者から提出された、治験に関する変更申請書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。 審議結果：承認 議題② アストラゼネカ株式会社の依頼による、慢性閉塞性肺疾患における心肺関連アウトカムに対するビレーズトリ／Trixeo の有効性について検討する第Ⅲ相試験 依頼者から提出された、治験実施状況報告書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。 審議結果：承認 議題③ Regeneron の依頼による好酸球性十二指腸炎併発又は非併発の好酸球性胃炎を対象としたデュピルマブの第 II/III 相試験 依頼者から提出された、治験に関する変更申請書、安全性情報等に関する報告書、重篤な有害事象に関する報告書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。 審議結果：承認 議題④ Fortrea Japan株式会社の依頼による、経口抗凝固剤に不適と考えられる心房細動を有するハイリスク患者を対象に、abelacimab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、並行群間、第III相試験 依頼者から提出された、重篤な有害事象に関する報告書、治験実施状況報告書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。 審議結果：承認 議題⑤ MSD株式会社の依頼による、日本人の肺動脈性肺高血圧症患者を対象として、基礎治療にMK-7962（Sotatercept）を上乗せ投与した際の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、非無作為化、非対照、非盲検試験 依頼者から提出された、安全性情報に関する報告書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。 審議結果：承認

	議題⑥ 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クローン病患者を対象とするグセルクマブの皮下投与による 導入療法の安全性及び有効性評価を目的としたランダム化，二重盲検，プラセボ対照，並行群間比較，多施設共同試験 依頼者から提出された、治験に関する変更申請書、安全性情報等に関する報告書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。 審議結果：承認
	議題⑦ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした JNJ-67896062 の第Ⅲ相臨床試験 依頼者から提出された、治験に関する変更申請書、重篤な有害事象に関する報告書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。 審議結果：承認
	議題⑧ サノフィ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象とした itepekimab の第Ⅲ相試験 治験依頼者から提出された治験に関する変更申請書、治験責任医師から提出された治験実施状況報告書について、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。 審議結果：承認
	議題⑨ サノフィ株式会社の依頼による COPD 患者を対象とした itepekimab の長期安全性及び忍容性を検討する試験 治験責任医師から提出された重篤な有害事象に関する報告書および治験実施状況報告書、治験依頼者から提出された治験に関する変更申請書について、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。 審議結果：承認
特記事項	なし