

公立松任石川中央病院治験審査委員会の記録(概要)

開催日時	2026年5月12日(火)16:30～16:50	開催場所	公立松任石川中央病院 北棟1階 応接室
出席委員名	山下 竜也、越智 雅彦、北野 鉄平、中川 浩実、田村 裕美、井関 真理、山本 隆幸、岡本 理沙、中野 光、中本 富士子		
議題	主な議論の概要	審査/報告 依頼施設数	審議 結果
<p><継続審査> (治験課題名) 心房細動を有する被験者を対象とした経口第 XIa 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 (開発の相)第 3 相試験 (治験依頼者名)ヤンセンファーマ株式会社</p>	<p>・提出された以下の審査資料に基づき、治験を引き続き実施することの妥当性について審査した。</p> <p>① 重篤な有害事象に関する報告書 ② 安全性情報等に関する報告書 ③ 治験に関する変更申請書</p>	1 施設	承認
<p><報告事項> (治験課題名) 心房細動を有する被験者を対象とした経口第 XIa 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 (開発の相)第 3 相試験 (治験依頼者名)ヤンセンファーマ株式会社</p>	<p>下記に関する迅速審査の結果を報告した。</p> <p>① 治験分担医師の変更</p> <p>下記事項について報告した</p> <p>① 治験実施計画書等修正報告書</p>	1 施設	—

当院で実施中の試験について、外部治験審査委員会にて下記の通り、審議/採決されたことを報告した。

議題	主な議論の概要	審査/報告 依頼施設数	審議 結果
<p><報告事項> (治験課題名) Obicetrapib と心血管アウトカム:アテローム動脈硬化性心血管疾患(ASCVD)を有し、最大耐用量の脂質改善療法を受けているが疾患が適切に管理されていない 患者を対象として obicetrapib 10 mg の効果を評価する第 III 相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験 (開発の相)第 3 相試験 (治験依頼者名)New Amsterdam Pharma B.V.</p>	<p>ヒルサイドクリニック神宮前 2026/3/4IRB にて、提出された重篤な有害事象に関する報告書、および 2026/4/1 IRB にて、提出された重篤な有害事象に関する報告書、安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について承認されたことを報告した。</p>	-	-
<p><報告事項> (治験課題名) 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 (開発の相)第 3 相試験 (治験依頼者名)アストラゼネカ株式会社</p>	<p>神保整形外科 2026/3/26IRB にて、提出された治験に関する変更申請書および治験実施状況報告書 2026/4/23IRB にて、治験に関する変更申請書に基づき、治験を実施することの妥当性について承認されたことを報告した。</p>	-	-
<p><報告事項> (治験課題名) 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 (開発の相)第 3 相試験 (治験依頼者名)日本イーライリリー株式会社</p>	<p>神保整形外科 2026/3/26IRB にて、提出された提出された治験実施状況報告書および 2026/4/23IRB にて、提出された安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について承認されたことを報告した。</p>	-	-

<p><報告事項> (治験課題名) アストラゼネカ株式会社の依頼による心不全の発症リスクが高い患者を対象として baxdrostat とダバグリフロジンを併用投与したときの心不全の新規発症及び心血管死のリスクを検討する第Ⅲ相試験 (開発の相)第3相試験 (治験依頼者名)アストラゼネカ株式会社</p>	<p>神保整形外科 2026/3/26IRB にて、提出された治験に関する変更申請書および 2026/4/23IRB にて、提出された安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について承認されたことを報告した。</p>	-	-
<p><報告事項> (治験課題名) 術後補助化学療法として mFOLFOX6 療法を実施する大腸がん患者を対象とした化学療法誘発性末梢神経障害に対する PC-SOD の第Ⅲ相プラセボ対照二重盲検比較試験(検証試験) (開発の相)第3相試験 (治験依頼者名)株式会社LTTバイオフーマ</p>	<p>中目黒アトラスクリニック 2026/4/7 IRB にて、提出された治験に関する変更申請書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について承認されたことを報告した。</p>	-	-
<p><報告事項> (治験課題名) ジレベシランを用いた、心血管疾患の既往又はリスクの高い、コントロール不良な高血圧患者を対象とした試験 (開発の相)第3相試験 (治験依頼者名)株式会社新日本科学 PPD</p>	<p>神保整形外科 2026/4/23IRB にて、提出された治験に関する変更申請書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について承認されたことを報告した。</p>	-	-