

令和7年度 第4回 地方独立行政法人広島県立病院機構  
県立広島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7月25日(金) 16:45 ~ 17:45

開催場所: 地方独立行政法人広島県立病院機構 県立広島病院 新東棟2階 総合研修室

出席した委員: 越智一秀、篠崎勝則、高畑紳一、稗田雅司、島田洋子、荒谷恭子、久米裕一郎、見越寛、三宅勝志、長重喜久夫、胡田正彦  
(記録 岡村 礼江)

受託番号	2025-6
課題名	中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたRO7790121の第III相試験
依頼者	中外製薬株式会社
審議事項	新規依頼
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	2025-7
課題名	コントロール不十分な鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎患者を対象としたitepekimab(抗IL-33 mAb)の有効性、安全性及び忍容性を評価する第III相試験
依頼者	サノフィ株式会社
審議事項	新規依頼
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	2025-8
課題名	Idorsia Pharmaceuticals Ltd(国内治験依頼者: ヴィアトリス製薬合同会社)の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたACT-334441の第3相試験
依頼者	ヴィアトリス製薬合同会社
審議事項	新規依頼
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	17-6
課題名	NIK-333 第Ⅱ/Ⅲ相試験 C型肝炎ウイルス陽性肝細胞がんに対する再発抑制効果の検討
依頼者	興和株式会社
報告事項	(1)開発中止の報告

受託番号	24-04
課題名	C型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治患者を対象としたNIK-333の第Ⅲ相試験
依頼者	興和株式会社
報告事項	(1)開発中止の報告

受託番号	2020-2
課題名	小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌及び胃がんを対象としたONO-4538の第Ⅱ相試験
依頼者	小野薬品工業株式会社
報告事項	(1)開発中止の報告

受託番号	2021-4
課題名	好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験
依頼者	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社
審議事項	(1)治験に関する変更:治験期間の変更について
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	2022-6
課題名	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進行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を対象としたBI 1015550の第Ⅲ相試験
依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
報告事項	(1)終了報告

受託番号	2023-4
課題名	急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相, ランダム化, 二重盲検, 並行群間, プラセボ対照試験
依頼者	ヤンセンファーマ株式会社
審議事項	(1)治験に関する変更: 治験分担医師の変更について (2)安全性情報の報告: 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	2023-5
課題名	心房細動を有する参加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
依頼者	ヤンセンファーマ株式会社
審議事項	(1)安全性情報の報告: 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	2023-7
課題名	特発性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験
依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
審議事項	(1)重篤な有害事象に関する報告書 (2)安全性情報の報告: 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	2023-8
課題名	SK-5307 第II/III相試験 -先端巨大症及び下垂体性巨人症患者を対象とした二重盲検並行群間比較及び非盲検非対照継続投与試験-
依頼者	株式会社三和化学研究所
審議事項	(1) 治験に関する変更: 治験薬概要書の変更
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	2023-9
課題名	A PHASE III, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF ASTEGOLIMAB IN PATIENTS WITH CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISEASE 慢性閉塞性肺疾患患者を対象にastegolimabの有効性及び安全性を評価する第III相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験
依頼者	(治験国内管理人) Fortrea Japan株式会社
審議事項	(1)重篤な有害事象に関する報告 (2)治験に関する変更:治験薬概要書の変更について (3)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	2023-10
課題名	進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験
依頼者	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社
審議事項	(1)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	2024-1
課題名	A randomized, double-blind, parallel-group study to compare efficacy, safety, and immunogenicity of GME751 (proposed pembrolizumab biosimilar) and EU-authorized Keytruda® in adult participants with untreated metastatic non-squamous non-small cell lung cancer (NSCLC) 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
依頼者	(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
審議事項	(1)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(研究報告、重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	2024-4
課題名	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特発性肺線維症患者及び進行性肺線維症患者を対象としたBI 1015550の長期継続第III相試験
依頼者	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
審議事項	(1)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など、年次報告)の報告
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	2024-7
課題名	CGME751A12101試験又はCGME751A12301試験への参加後にペムブロリズマブの継続投与に適格な被験者を対象としたGME751 (ペムブロリズマブのバイオ後続品候補) ロールオーバー試験
依頼者	(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
審議事項	(1)治験に関する変更: 治験実施計画書・同意説明文書の改訂について (2)安全性情報の報告: 依頼者から報告された安全性情報 (研究報告、重篤な副作用など) の報告
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	2024-9
課題名	サノフィ株式会社の依頼による成人クローン病患者を対象としたSAR441566の第II相試験
依頼者	サノフィ株式会社
審議事項	(1)治験に関する変更: 同意説明文書・Thank you letterの改訂、治験分担医師の追加について (2)安全性情報の報告: 依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用など) の報告
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	2025-1
課題名	サノフィ株式会社の依頼による成人潰瘍性大腸炎患者を対象としたSAR441566の第II相試験
依頼者	サノフィ株式会社
審議事項	(1)治験に関する変更: 同意説明文書の改訂、治験分担医師の追加について (2)安全性情報の報告: 依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用など) の報告
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	2025-3
課題名	A Multicentre, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Dose Finding, Parallel Group, Phase 2 study of an anti-TSLP Antibody (GSK5784283) in Adults aged 18 to 75 years of age with Uncontrolled Asthma コントロール不良の喘息を有する18~75歳成人患者を対象とした抗TSLP抗体 (GSK5784283) の無作為化、二重盲検、プラセボ対照、用量探索、並行群間、多施設共同、第II相試験
依頼者	グラクソ・スミスクライン株式会社
審議事項	(1)安全性情報の報告: 依頼者から報告された安全性情報 (重篤な副作用など) の報告
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	2025-4
課題名	ファイザー株式会社の依頼による喘息患者を対象としたPF-07275315の第II相試験
依頼者	ファイザー株式会社
審議事項	(1)治験に関する変更:Dear Investigator Letter、在宅妊娠検査キットに関する資料の追加について (2)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(年次報告)の報告
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	2025-5
課題名	ASCVDの既往を有する患者又はASCVDイベントの初発リスクが高い患者を対象に、AZD0780の主要心血管イベントに対する効果を評価する第III相試験
依頼者	アストラゼネカ株式会社
審議事項	(1)治験に関する変更:治験に関するガイドの追加について
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。