

ホームページ公開用

令和 7 年12月 15 日 治験審査委員会 議事要旨

※開催日時、開催場所、出席委員名は別紙のとおり

※業務手順書第 5 条第 4 項による過半数且つ 5 名以上の出席等要件を満たし、委員会が成立。

《新規治験》

- (1) 株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人)の依頼による気管支拡張症を有する患者を対象とした GSK3862995B の第 II 相試験

依頼者名: 新日本科学 PPD

開発の相: 第 II 相試験

治験責任医師から本試験の概要の説明がなされ、新規契約の適否について審議した。

■ 審議結果: 承認

《継続治験》

- (1) ICoN-1: 肺非結核性抗酸菌感染症患者を対象に、ガイドラインに準拠した治療に上乗せした場合の MNKD-101 (クロファジミン吸入用懸濁液) の有効性及び安全性を評価する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第 3 相試験 (パート A) 及び非盲検継続投与試験 (パート B)

依頼者名: イーピーエス株式会社

開発の相: 第 III 相試験

治験依頼者より無益性による臨床試験早期中止に関する通知が提出された。

治験責任医師、治験分担医師及び治験協力者の職員を除き、治験の中止について審議、採決をした。

■ 報告のみ

- (2) (治験国内管理人) IQVIA サービスーズジャパン合同会社の依頼による難治性慢性咳嗽患者を対象とした BLU-5937 の第 3 相試験

依頼者名: IQVIA サービスーズジャパン合同会社

開発の相: 第 III 相試験

治験依頼者より、安全性情報等に関する報告書が提出され、治験継続の妥当性を審議した。

■ 審議結果: 承認

(3) 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Dexpropipexoleの有効性、安全性及び耐受性を評価する第Ⅲ相臨床試験

依頼者名: パレクセル・インターナショナル株式会社

開発の相: 第Ⅲ相試験

治験依頼者より、安全性情報等に関する報告書が提出された。また、治験依頼者より、開発の中止等に関する報告書が提出された。

■ 審議結果: 当該治験は中止

(4) BI 1291583の先行試験に参加した気管支拡張症患者を対象に同剤の長期投与を検討する試験

依頼者名: 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

開発の相: 第Ⅱ相試験

治験依頼者より、安全性情報等に関する報告書が提出され、治験継続の妥当性を審議した。また、治験に関する変更申請書について報告がなされた。

■ 審議結果: 承認

(5) インスメッド合同会社の依頼による肺非結核性抗酸菌 (NTM) 症患者を対象としたアミカシ
ンリポソーム吸入懸濁液 (ALIS) の第Ⅲ相試験

依頼者名: インスメッド合同会社

開発の相: 第Ⅲ相試験

治験依頼者より、安全性情報等に関する報告書が提出され、治験継続の妥当性を審議した。

■ 審議結果: 承認

(6) 治療抵抗性の肺 Mycobacterium avium complex (MAC) 症成人患者を対象にクラリスロ
マイシン及びエタンブロールを用いた治療レジメンの一剤としてベダキリンを投与したときの
有効性及び安全性を評価する第 2/3 相, 多施設共同, ランダム化, 非盲検, 実薬対照試験

依頼者名: ヤンセンファーマ株式会社

開発の相: 第Ⅱ/Ⅲ相試験

治験依頼者より、安全性情報等に関する報告書が提出され、治験継続の妥当性を審議した。

■ 審議結果: 承認

(7) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした第 3 相
試験

依頼者名: グラクソ・スミスクライン株式会社

開発の相: 第ⅢA相試験

■ 治験終了報告書が提出された。

(8) 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

依頼者名: ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

開発の相: 第Ⅲ相試験

治験依頼者より、安全性情報等に関する報告書が提出され、治験継続の妥当性を審議した。また、治験に関する変更申請書について報告がなされた。

■ 審議結果: 承認

(9) 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

依頼者名: ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

開発の相: 第Ⅲ相試験

治験依頼者より、(8)と同様の安全性情報等に関する報告書が提出され、治験継続の妥当性を審議した。

■ 審議結果: 承認

(10) 治験国内管理人サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼による verekitug (UPB-101) の第Ⅱ相試験

依頼者名: サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社

開発の相: 第Ⅱ相試験

治験依頼者より、安全性情報等に関する報告書および重篤な有害事象に関する報告書が提出され、治験継続の妥当性を審議した。

■ 審議結果: 承認

(11) 治験国内管理人サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼による verekitug (UPB-101) の長期安全性及び有効性第Ⅱ相試験

依頼者名: サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社

開発の相: 第Ⅱ相試験

治験依頼者より、安全性情報等に関する報告書が提出され、治験継続の妥当性を審議した。また、治験に関する変更申請書について報告がなされた。

■ 審議結果: 承認

(12) 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

依頼者名: Fortrea Japan 株式会社

開発の相: 第Ⅲ相試験

治験依頼者より、安全性情報等に関する報告書および重篤な有害事象に関する報告書が提出され、治験継続の妥当性を審議した。

また、治験に関する変更申請書について報告がなされた。

■ 審議結果: 承認

<その他>

- 令和7年10月治験審査委員会 ホームページ公開用議事要旨について
 - *確認の上ホームページ公開の承認を得た。
- 次回は令和8年2月12日(木)16時00分からの開催を予定しています。

令和7年12月15日作成
作成者 治験事務局 古谷 尚子

			別紙
■開催日時: 令和7年12月15日(月) 13時30分～13時55分			
■開催場所: 国立病院機構 茨城東病院 多目的ホール			
■治験審査委員会出欠リスト			
氏名	職業、資格及び所属	委員区分	出欠
竹谷 俊樹	委員長:副院長 (医師)	④	出席
黒川 光俊	委員:小児科診療部長 (医師)	④	出席
南 優子	委員:病理診断部長 (医師)	④	欠席
渡邊 佳樹	委員:歯科医長 (歯科医師)	④	欠席
磯崎 まゆみ	委員:看護部長 (看護師)	④	出席
渡辺 力	委員:臨床検査技師長 (臨床検査技師)	④	出席
加藤 修	委員:診療放射線技師長 (放射線技師)	④	出席
齋藤 敏樹	委員:薬剤部長 (薬剤師)	④	出席
古谷 尚子	委員:調剤主任 (薬剤師)	④	出席
小川 博昭	委員:事務部長	①	出席
綿引 馨	委員:企画課長	①	欠席
山田 友樹	委員:業務班長	①	欠席
仲田 昭一	委員:那珂市教育委員会生涯学習課歴史民俗資料館 学芸員	②③	出席
海野 富江	委員:学校法人清水学院 明成田彦幼稚園 講師	②③	出席
注)委員区分については以下の区分により番号で記載する。			
①非専門委員			
②実施医療機関と利害関係を有しない委員(①に定める委員を除く)			
③治験審査委員会の設置者と利害関係を有しない委員(①に定める委員を除く)			
④①～③以外の委員			