

※ 治 験 審 査 委 員 会 議 事 錄 (概要版)

日時	令和7年11月21日		自 至	8時 31分 9時 06分	場 所	講堂	
					記録者	松本 雄介	
出席者	委 員	<input checked="" type="checkbox"/> 森 浩士 (委員長 ) <input checked="" type="checkbox"/> 今井 紗智子 (専門委員 ) <input checked="" type="checkbox"/> 小平 久美子 (専門委員 ) <input type="checkbox"/> 大館 学 (非専門委員) <input checked="" type="checkbox"/> 坂田 晴美 (非専門委員) <input checked="" type="checkbox"/> 池田 央 (外部委員 )	<input checked="" type="checkbox"/> 松本 雄介 (副委員長 ) <input type="checkbox"/> 日下 祐 (専門委員 ) <input checked="" type="checkbox"/> 福田 好美 (専門委員 ) <input checked="" type="checkbox"/> 中嶋 理恵 (非専門委員) <input checked="" type="checkbox"/> 上條 正和 (外部委員 )				
議題	別紙のとおり						
議事内容	別紙のとおり						
合議	記録者	委員会責任者		総務係長	総務課長	事務局長	院長

※ この様式に収まらない場合、または独自の様式がある場合は、上段の出席者欄まで記入し議題以下は「別紙のとおり」と記入し提出して構いません。

## 2025年度 第7回市立青梅総合医療センター治験審査委員会 議事録概要

## 1. 審査事項（治験：継続の適否）

- (1) アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象とした olpasiran(AMG890) の第Ⅲ相試験

審査資料	安全性情報等に関する報告書
審査結果	承認

- (2) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による PMR を対象とした AIN457 の第Ⅲ相試験

審査資料	安全性情報等に関する報告書 治験に関する変更申請書
審査結果	承認

- (3) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第 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，プラセボ対照，event-driven 試験

審査資料	安全性情報等に関する報告書
審査結果	承認

- (4) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による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

審査資料	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
審査結果	承認

- (5) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第Ⅲ相試験を完了した PMR 患者を対象とした AIN457 の第Ⅲ相継続投与試験

審査資料	安全性情報等に関する報告書 治験に関する変更申請書
審査結果	承認

- (6) (治験国内管理人) ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による進行性又は転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象に、ABP234 とキイトルーダ®（ペムブロリズマブ）の有効性・薬物動態・安全性・免疫原性を比較する無作為化二重盲検試験

審査資料	安全性情報等に関する報告書
審査結果	承認

- (7) (治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社の依頼による、症候性心不全を対象とした第 III 相試験

審査資料	安全性情報等に関する報告書 治験に関する変更申請書
審査結果	承認

- (8) 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潰瘍性大腸炎患者を対象とした R07790121 の第 III 相試験

審査資料	安全性情報等に関する報告書
審査結果	承認

## 2025年度 第7回市立青梅総合医療センター治験審査委員会 議事録概要

- (9) 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

審査資料	安全性情報等に関する報告書
審査結果	承認

- (10) (治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社の依頼による、症候性慢性心不全(rEF)を対象とした第III相試験

審査資料	安全性情報等に関する報告書 治験に関する変更申請書
審査結果	承認

## 2. 報告事項（使用成績調査等）

- (1) オンデキサ静注用 200mg 一般使用成績調査  
調査終了報告書

- (2) カブリビ注射用 10mg 一般使用成績調査  
調査終了報告書

## 3. 事務局より

- (1) 次回開催日時：2025年12月19日（金）8:30～  
場所：講堂

以上