

2025 年度 1 月受託研究審査委員会議事録

開催日時：2026 年 1 月 21 日（水） 16 時 34 分から 16 時 53 分

開催場所：静岡医療センター 地域医療研修室

委員出欠リスト

氏名	職業、資格及び所属	委員区分	出欠	備考
田邊 潤	医師・臨床研究部長	④	○	委員長
松田 浩二	医師・消化器内科診療部長	④	×	副委員長
小澤 章子	医師・統括診療部長	④	×	
阿部 彰子	医師・医局長、放射線科診療部長	④	○	
高橋 照男	医師・副医局長、脳神経外科医師	④	○	
漆畑 久子	看護師・看護部長	④	○	
古屋 裕之	薬剤師・薬剤部長	④	○	
中村 晃康	事務部長	①	○	
藤井 章夫	企画課長	①	○	
大羽 信次	業務班長	①	○	
杉村 伸一	社会福祉法人静岡恵明学園 赤ちゃんセンター静岡恵明学園園長	② ③	○	
青木 千賀子	元日本大学国際関係学部教授	② ③	○	
池上 千穂	静岡県立東部特別支援学校副校長	② ③	○	

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

また、出欠については以下の区分により記号で記載する。

○（出席し、かつ当該治験に関与しない委員）

－（出席したが、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加の委員）

×（欠席した委員）

・委員（委員長含む）が関係する治験の審査では、該当する委員は、審議・採決には参加しなかった。

管理番号	公開名称	申請日	書式名	対象疾患	開発相	結果
A001-1	潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験	2025年12月8日	安全性情報等に関する報告書	潰瘍性大腸炎	III	承認
A001-1	潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験	2025年12月22日	安全性情報等に関する報告書	潰瘍性大腸炎	III	承認
A002-2	潰瘍性大腸炎患者を対象として risankizumab 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 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	2025年12月8日	安全性情報等に関する報告書	潰瘍性大腸炎	III	承認
A002-2	潰瘍性大腸炎患者を対象として risankizumab 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 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	2025年12月22日	安全性情報等に関する報告書	潰瘍性大腸炎	III	承認
A002-2	潰瘍性大腸炎患者を対象として risankizumab 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 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	2025年12月25日	治験に関する変更申請書	潰瘍性大腸炎	III	承認
A002-3	中等症から重症の活動性クローン病患者を対象にリサンキズマブ皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、ランダム化、プラセボ対照、二重盲検試験	2025年12月8日	安全性情報等に関する報告書	クローン病	III	承認
A002-3	中等症から重症の活動性クローン病患者を対象にリサンキズマブ皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、ランダム化、プラセボ対照、二重盲検試験	2025年12月22日	安全性情報等に関する報告書	クローン病	III	承認
A002-3	中等症から重症の活動性クローン病患者を対象にリサンキズマブ皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、ランダム化、プラセボ対照、二重盲検試験	2025年12月25日	治験に関する変更申請書	クローン病	III	承認
A003-1	活動性潰瘍性大腸炎を有する成人被験者を対象とした lutikizumab の第Ⅱ相試験	2025年12月8日	安全性情報等に関する報告書	潰瘍性大腸炎	IIb	承認
A003-1	活動性潰瘍性大腸炎を有する成人被験者を対象とした lutikizumab の第Ⅱ相試験	2025年12月22日	安全性情報等に関する報告書	潰瘍性大腸炎	IIb	承認
A003-1	活動性潰瘍性大腸炎を有する成人被験者を対象とした lutikizumab の第Ⅱ相試験	2025年12月25日	治験に関する変更申請書	潰瘍性大腸炎	IIb	承認
A210-1	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 (AMG 890) の第Ⅲ相試験	2025年12月5日	安全性情報等に関する報告書	動脈硬化症	III	承認
A210-1	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 (AMG 890) の第Ⅲ相試験	2025年12月19日	安全性情報等に関する報告書	動脈硬化症	III	承認
B001-1	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2型糖尿病、高血圧及び心血管疾患を有する患者を対象とした vicadrostat (BI 690517) とエンパグリフロジン (BI 10773) の第Ⅲ相試験	2025年12月16日	安全性情報等に関する報告書	2型糖尿病、高血圧及び心血管疾患	III	承認

B001-1	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2型糖尿病、高血圧及び心血管疾患を有する患者を対象とした vicadrostat (BI 690517) とエンパグリフロジン (BI 10773) の第Ⅲ相試験	2025年12月25日	安全性情報等に関する報告書	2型糖尿病、高血圧及び心血管疾患	III	承認
J001-2	中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象に icotrokinra による寛解導入療法及び寛解維持療法の有効性及び安全性を評価する、成人を対象とした多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照並行群間比較第3相試験及び青少年を対象とした第3相非盲検試験	2025年12月24日	安全性情報等に関する報告書	潰瘍性大腸炎	III	承認
J001-3	中等症から重症の活動期クローン病患者を対象とした Icotrokinra の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照並行群間比較第2b/3相試験	2025年12月24日	安全性情報等に関する報告書	クローン病	IIb/III	承認
L001-1	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	2025年12月19日	安全性情報等に関する報告書	動脈硬化症	III	承認
L001-1	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	2025年12月26日	治験に関する変更申請書	動脈硬化症	III	承認
L002-1	日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3041658 (Eltrekibart) の第 II 相試験	2025年12月8日	安全性情報等に関する報告書	潰瘍性大腸炎	II	承認
L002-1	日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3041658 (Eltrekibart) の第 II 相試験	2025年12月12日	治験に関する変更申請書	潰瘍性大腸炎	II	承認
M001-1	中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象に MK-7240 を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	2025年12月11日	安全性情報等に関する報告書	潰瘍性大腸炎	III	承認
M001-1	中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象に MK-7240 を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	2025年12月25日	安全性情報等に関する報告書	潰瘍性大腸炎	III	承認
M001-2	中等症から重症の活動期クローン病患者を対象に MK-7240 (tulisokibart) を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	2025年12月24日	安全性情報等に関する報告書	クローン病	III	承認
M001-2	中等症から重症の活動期クローン病患者を対象に MK-7240 (tulisokibart) を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	2025年11月26日	重篤な有害事象及び不具合に関する報告書	クローン病	III	承認
M001-2	中等症から重症の活動期クローン病患者を対象に MK-7240 (tulisokibart) を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	2025年11月26日	重篤な有害事象に関する報告書	クローン病	III	承認
M001-2	中等症から重症の活動期クローン病患者を対象に MK-7240 (tulisokibart) を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	2025年12月25日	重篤な有害事象及び不具合に関する報告書	クローン病	III	承認

M001-2	中等症から重症の活動期クローン病患者を対象に MK-7240 (tulisokibart) を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	2025年12月25日	重篤な有害事象に関する報告書	クローン病	Ⅲ	承認
R002-1	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	2025年12月9日	安全性情報等に関する報告書	潰瘍性大腸炎	Ⅲ	承認
R002-2	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 R07790121 の第Ⅲ相試験	2025年12月9日	安全性情報等に関する報告書	クローン病	Ⅲ	承認
R002-2	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 R07790121 の第Ⅲ相試験	2025年12月24日	安全性情報等に関する報告書	クローン病	Ⅲ	承認
S001-1	好酸球性の表現型を伴う中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎の18歳以上の患者を対象としたデュピルマブ投与の有効性及び安全性をプラセボと比較検討する試験	2025年12月15日	治験に関する変更申請書	潰瘍性大腸炎	Ⅱ	承認

報告

管理番号	公開名称	申請日	書式名	対象疾患	開発相
A001-1	潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験	2025年12月15日	治験に関する変更申請書	潰瘍性大腸炎	Ⅲ
A002-1	クローン病患者を対象として risankizumab 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 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	2025年12月15日	治験に関する変更申請書	クローン病	Ⅲ
A002-2	潰瘍性大腸炎患者を対象として risankizumab 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 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	2025年12月15日	治験に関する変更申請書	潰瘍性大腸炎	Ⅲ
A002-3	中等症から重症の活動性クローン病患者を対象にリサンキズマブ皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、ランダム化、プラセボ対照、二重盲検試験	2025年12月18日	治験に関する変更申請書	クローン病	Ⅲ
R001-1	日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象として OZANIMOD を経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3 相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験	2025年12月26日	治験終了(中止・中断) 報告書	潰瘍性大腸炎	Ⅱ/Ⅲ