

## 2026年度5月 受託研究審査委員会 議事概要

開催日時：2026年5月20日（水） 16時34分から16時49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
岡崎 貴裕	副院長	④	×	副委員長
小澤 章子	医師・統括診療部長	④	×	
高橋 照男	医師・医局長、脳神経外科医師	④	○	
尾崎 貴洋	医師・副医局長、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	○	
前出 純平	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	2026年4月20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	2026年4月30日	治験に関する変更申請書	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	2026年4月20日	安全性情報等に関する報告書	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	2026年4月20日	安全性情報等に関する報告書	クローン病	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	2026年4月10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	2026年4月28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	2026年4月28日	その他	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	2026年4月27日	安全性情報等に関する報告書	潰瘍性大腸炎	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	2026年4月10日	治験に関する変更申請書	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	2026年4月27日	安全性情報等に関する報告書	クローン病	IIb/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	2026年4月10日	治験に関する変更申請書	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	2026年4月21日	治験に関する変	動脈硬化症	III	承認

			更申請書			
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	2026年4月14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	2026年4月30日	安全性情報等に関する報告書	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	2026年4月13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	2026年4月28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	2026年4月13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	2026年4月28日	安全性情報等に関する報告書	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	2026年3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
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	2026年4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
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	2026年4月16日	治験に関する変更申請書	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	2026年3月25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	2026年4月8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	2026年4月28日	治験に関する変更申請書	クローン病	III	承認

報告

管理番号	公開名称	報告日	書式名	対象疾患	開発相
-	SI-449 癒着防止システムの開腹による直腸切除術施行患者を対象とした無作為化試験	2026年4月22日	開発の中止等に関する報告書	直腸がん	III