

天竜病院治験審査委員会 会議の記録の概要

作成日 2025年 11月 11日

開催日時	2025年 11月 11日 16:00～16:33
開催場所	療育棟 会議室3
出席者	中村祐太郎委員長、山村淳一副委員長、西山治子委員、永福未希子委員、三井陽二委員、澤邑由美委員、川村義男委員、佐合弘至委員、高橋衛委員、湯本健治委員、鈴木勝子委員
議題及び 審議結果を 含む主な 議論の概要	<p>【審議及び報告事項】</p> <p>議題1. 【内科】</p> <p>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</p> <p>① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否</p> <p>以上について審議を行った。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>分担医師である中村委員長、当該治験に関与する三井委員は審議、採決に不参加</p> <p>議題2. 【内科】</p> <p>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）</p> <p>① 治験に関する変更から、治験を継続することの適否</p> <p>② 治験期間が1年を超えるため、治験を継続することの適否</p> <p>以上について審議を行った。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>分担医師である中村委員長、当該治験に関与する三井委員は審議、採決に不参加</p>

議題3. 【呼吸器・アレルギー科】

気管支拡張症患者を対象としてBI 1291583 2.5 mg を1 日1 回、最長76週間投与したときの有効性、安全性及び忍容性を評価する第III 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照比較試験（AIRTIVITY[®]試験）

① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否

② 治験に関する変更から、治験を継続することの適否

以上について審議を行った。

審議結果：承認

責任医師である中村委員長、当該治験に関与する三井委員は審議、採決に不参加

議題4. 【呼吸器・アレルギー科】

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

① 新規治験課題について、治験を実施することの適否

以上について審議を行った。

審議結果：承認

責任医師である中村委員長、当該治験に関与する三井委員は審議、採決に不参加

議題5. 【脳神経内科】

早期アルツハイマー病患者を対象としたNN9924の効果及び安全性を検討する試験（EVOKE plus）

① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否

以上について審議を行った。

審議結果：承認

責任医師である西山委員、当該治験に関与する三井委員は審議、採決に不参加

議題6. 【脳神経内科】

早期アルツハイマー病患者を対象としたNN9924の効果及び安全性を検討する試験 (EVOKE)

- ① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否

以上について審議を行った。

審議結果：承認

責任医師である西山委員、当該治験に関与する三井委員は審議、採決に不参加

議題7. 【子どものこころのケアセンター】

日本人の大うつ病性障害（MDD）又は持続性抑うつ障害（PDD）の小児外来患者を対象としたベンラファキシンの有効性及び安全性を評価するプラセボ対照無作為化二重盲検多施設共同試験

- ① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否

- ② 治験に関する変更から、治験を継続することの適否

以上について審議を行った。

審議結果：承認

責任医師である山村副委員長、当該治験に関与する三井委員は審議、採決に不参加

議題8. 【子どものこころのケアセンター】

VENL-CAZ-3001試験を完了した日本人の大うつ病性障害（MDD）又は持続性抑うつ障害（PDD）の小児外来患者を対象とした、ベンラファキシンの安全性及び有効性を評価する非盲検多施設共同長期継続投与試験

- ① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否

- ② 治験に関する変更から、治験を継続することの適否

以上について審議を行った。

審議結果：承認

責任医師である山村副委員長、当該治験に関与する三井委員は審議、採決に不参加

議題9. 【子どものこころのケアセンター】

大塚製薬の依頼による児童・青少年ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅱ/Ⅲ相試験

① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否

以上について審議を行った。

審議結果：承認

責任医師である山村副委員長、当該治験に関与する三井委員は審議、採決に不参加

議題10. 【子どものこころのケアセンター】

大塚製薬の依頼による児童・青少年ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅲ相長期投与試験

① 治験依頼者より報告された安全性報告から、治験を継続することの適否

以上について審議を行った。

審議結果：承認

責任医師である山村副委員長、当該治験に関与する三井委員は審議、採決に不参加

その他

・ なし

以上