

一般社団法人日本ホスピタルアライアンス（NHA）中央治験審査委員会

会議の記録の概要

開催日時：2025年8月22日(金) 16:00～16:30

開催場所：一般社団法人日本ホスピタルアライアンス 会議室

出席委員名：尾崎 眞、水野 有三、平井 みどり、堀越 衛、戸田 きよみ、田中 郁子、望月 幹芳

Web会議システムを利用して開催した。Web会議システムで出席した治験審査委員会委員について、情報漏洩が無い環境が確保された場所から出席していることを確認した。

実施医療機関より提出された審査資料に基づき、審査依頼のあった医療機関における治験実施の妥当性について審査した。

治験依頼者	議題	審査結果	審査内容	特記事項
小野薬品工業株式会社	アルツハイマー型認知症に伴うアジテーションを有する患者を対象とした ONO-2020 の前期第Ⅱ相試験	承認	治験実施の適否	1施設から依頼 (施設追加)

実施医療機関より提出された治験審査依頼書に基づき、治験継続の妥当性を審査した。

治験依頼者	議題	審査結果	審査内容	特記事項
参天製薬株式会社	開放隅角緑内障又は高眼圧症を対象とした STN1014003点眼液の第Ⅲ相試験	承認	安全性情報等に関する報告 説明文書、同意文書 治験薬概要書又は科学的知見文書	9施設から依頼
サノフィ株式会社	成人クローン病患者を対象としたSAR441566の第Ⅱ相試験	承認	安全性情報等に関する報告	2施設から依頼
中外製薬株式会社	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RO7790121の第Ⅲ相試験	承認	安全性情報等に関する報告 治験に関する変更	4施設から依頼 1施設から依頼
サノフィ株式会社	CIDPにおけるriliprubartの有効性及び安全性をIVIgと比較評価する第Ⅲ相試験	承認	安全性情報等に関する報告 治験実施計画書	1施設から依頼
アストラゼネカ株式会社	中等度から最重症の慢性閉塞性肺疾患（COPD）の成人患者を対象としたテゼペルマブの有効性及び安全性を評価する試験	承認	治験に関する変更	1施設から依頼
サノフィ株式会社	コントロール不十分な鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎患者を対象とした itepekimab（抗IL-33 mAb）の有効性、安全性及び忍容性を評価する第Ⅲ相試験	承認	安全性情報等に関する報告 治験実施計画書 説明文書、同意文書	1施設から依頼
鳥居薬品株式会社	TO-209 第Ⅲ相臨床試験 -イネ科花粉症患者を対象とした有効性及び安全性の検討-	承認	治験分担医師 治験に関する変更	1施設から依頼 2施設から依頼

サノフィ株式会社	クローン病患者を対象にSAR442970の有効性及び安全性を検討する試験	承認	治験に関する変更	1施設から依頼
----------	--------------------------------------	----	----------	---------

実施医療機関より提出された資料に基づき、報告内容を確認した。

治験依頼者	議題	報告内容	特記事項
サノフィ株式会社	クローン病患者を対象にSAR442970の有効性及び安全性を検討する試験	治験実施計画書等修正報告書	1施設から依頼
ギリアド・サイエンシズ株式会社	RS ウイルス（RSV）感染症の小児患者を対象としたオベルデンビル第Ⅱ相試験	治験終了報告 開発の中止等に関する報告	2施設から依頼