

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：2026年3月27日(金) 16:00～18:15

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、石坂 敏彦、水野 有三、平井 みどり（※は欠席）、石塚 良子、宇野 秀樹、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
自ら治験を実施する者	腰椎椎間板ヘルニア手術に対する高純度アルギン酸ナトリウムを用いた無作為化検証試験	修正の上で承認 (コメント付)	治験実施の適否	7施設から依頼

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 治験分担医師	9施設から依頼 1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 治験実施計画書 説明文書・同意文書 治験に関する変更	2施設から依頼 2施設から依頼 1施設から依頼 1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 治験実施計画書 説明文書・同意文書 治験実施状況報告 治験に関する変更	2施設から依頼 2施設から依頼 2施設から依頼 3施設から依頼 2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	治験実施状況報告 治験に関する変更	1施設から依頼
大塚製薬株式会社	成人ADHD患者を対象としたEB-1020の第II/III相試験	承認 (コメント付)	安全性情報等に関する報告 治験薬概要書又は科学的知見文書 治験に関する変更	1施設から依頼

大塚製薬株式会社	成人ADHD患者を対象としたEB-1020の第III相長期投与試験	修正の上で承認	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 治験薬概要書又は科学的知見文書 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	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	1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	治験実施計画書 説明文書・同意文書 治験に関する変更	1施設から依頼 ※
シミック株式会社	An Integrated Phase I/II, Multicentre, Double-Blind, Randomised, Dysport and Placebo Controlled, Dose-Escalation and Dose-Finding Study to Evaluate the Safety and Efficacy of IPN10200 in the Treatment of Adult Upper Limb Spasticity Followed by an Open-label Extension Period	承認	治験に関する変更	3施設から依頼 ※
K Mバイオロジクス株式会社	沈降精製百日せきジフテリア破傷風不活化ポリオヘモフィルス b型組換えB型肝炎ウイルス抗原（酵母由来）混合ワクチンであるKD2-396（H）剤の免疫原性および安全性を、初回接種時の月齢が2箇月以上7箇月未満の乳幼児を対象に評価する第III相試験	承認	説明文書・同意文書 治験分担医師	2施設から依頼 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
株式会社メニコン	1日使い捨て使用におけるソフトコンタクトレンズST-1の屈折異常眼に対する終日装用試験	治験終了報告	2施設から依頼 ※
株式会社ヘッジホッグ・メドテック	片頭痛を有する患者を対象とした片頭痛治療用アプリの有効性・安全性を評価する無作為化単盲検並行群間比較試験	開発の中止等に関する報告	10施設から依頼 ※