

2025年 第13回
 一般社団法人東北臨床研究審査機構
 共同臨床研究審査委員会 第2名簿 議事録概要

開催日時：2025年3月21日（金） 17時00分～17時48分

開催場所：東北大学病院旧西病棟5N-01会議室

Web接続：Webex会議システム利用

〈第2名簿委員 出欠〉

氏名	所属	性別	構成要件	出欠	備考
◎谷内 一彦	仙台白百合女子大学 健康栄養学科・特任教授	男性	1,3,4	○	
○石澤 賢一	東北福祉大学 健康科学部保健看護学科・教授	男性	1,3,4	×	
○大門 眞	社会医療法人松柏会 至誠堂総合病院健康増進 センター・センター長	男性	1,3,4	○ (WEB)	
菊地 正史	秋田大学医学部附属病院 教授・薬剤部長	男性	1,3,4	○	
佐藤 祥子	東北医科薬科大学 薬学部薬剤学教室・助教	女性	1,3,4	○ (WEB)	
目黒 俊子	株式会社いわま薬局治験事業部・ 治験コーディネーター	女性	1,3,4	○ (WEB)	2-7、2-8: 審議採決不参加
友次 直輝	国立国際医療研究センター 臨床研究センター国際臨床試験部・ イクゼクティブマネジメント室長	男性	1,3,4	○ (WEB)	
山崎 洋一	一般社団法人日本難病・ 疾病団体協議会・副代表理事	男性	2	○ (WEB)	
佐藤 珠里	一般人	女性	2	○ (WEB)	
佐藤 紀子	一般人	女性	2	○ (WEB)	

◎委員長 ○副委員長

構成要件（標準業務手順書 第4条）

1. 医学・歯学・薬学その他の医療又は臨床試験に関する専門的知識を有する者
2. 医学・歯学・薬学その他の医療又は臨床試験に関する専門的知識を有する者以外の委員
（下記3、4の委員を除く）
3. 実施医療機関と利害関係を有しない委員
4. IRBの設置者と利害関係を有しない委員

審査会議の成立要件（標準業務手順書 第7条）

- ・ 委員総数の過半数かつ5名以上が参加していること
- ・ 第4条第1項2号の委員が少なくとも1名含まれていること
- ・ 第4条第1項3号の委員が少なくとも1名含まれていること
- ・ 第4条第1項4号の委員が少なくとも1名含まれていること

議題：

1. 【新規申請治験の審査】

1-1

ACTIVATO整理番号	B202414
治験課題名	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による初発多発性骨髄腫（TI-NDMM）患者を対象としたベランタマブ マホドチンの第III相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院（血液内科）
審議	これまでに得られている試験結果、実施計画の内容など資料に基づき、科学的側面、倫理的側面、実施体制など治験実施の妥当性について審議した。
審査結果	承認

2. 【継続審査】

2-1

ACTIVATO整理番号	B202401
治験課題名	MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌の患者を対象としたMK-2870の第III相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院（呼吸器外科）
審査事項	【変更】添付文書（キイトルーダ点滴静注_第23版） 【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

2-2

ACTIVATO整理番号	B202403
治験課題名	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたIptacopanの第3相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院（脳神経内科）
審査事項	【変更】治験実施計画書（v02、付録_Ver.2、別紙_実施医療機関及び治験責任医師一覧_V4）、治験薬概要書（第11版）、説明文書・同意文書（第2.0、妊娠後追跡調査用_第2.0版、任意の遺伝子研究_第2.0版）、被験者への支払いに関する資料（20250115）、参加者安全カード（第2版）、治験研究費計算書（20250120）、質問票（Neuro-QoL-Fatigue-Short Form_v1.0）、Neuro-QoL-Fatigue-Short Form スクリーンショット（v1.00）、服薬日誌（v1.0）、Fact Sheet（V4） 【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

2-3

ACTIVATO整理番号	B202405
治験課題名	Regeneron Pharmaceuticals, Inc. (治験国内管理人：パレクセル・インターナショナル株式会社) の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたLinvoseltamabの第III相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院 (血液内科)
審査事項	【変更】 治験実施計画書 (グローバル改訂第3版) 【安全性情報】 個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

2-4

ACTIVATO整理番号	B202408
治験課題名	アッヴィ合同会社の依頼による転移性尿路上皮癌患者を対象としたlivmoniplimabとbudigalimabの第II相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院 (泌尿器科・副腎内分泌外科)
審査事項	【変更】 添付文書 (ジェムザール注射用_第2版)、被験者への支払いに関する資料 (20250116)、Budigalimab 治験薬概要書 (第11版)、説明文書・同意文書 (第2版) 【安全性情報】 年次報告 (Budigalimab_20241211)、個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

2-5

ACTIVATO整理番号	B202404
治験課題名	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非扁平上皮 (NSQ) 非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-986213の第III相試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院 (呼吸器外科)
審査事項	【安全性情報】 個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

2-6

ACTIVATO整理番号	B202412-21
治験課題名	Fortrea Japan株式会社の依頼による中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたESK-001の第III相試験
実施医療機関	旭川医科大学病院 (皮膚科)
審査事項	【安全性情報】 個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

2-7

ACTIVATO整理番号	B202402
治験課題名	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象としたLY3154207の第Ⅱ相試験
実施医療機関	市立秋田総合病院（精神科）
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

2-8

ACTIVATO整理番号	B202407
治験課題名	大塚製薬の依頼による統合失調症患者を対象としたブレクスピプラゾール週1回製剤（QW製剤）の薬物動態に対する食事の影響検討試験（第Ⅰ相試験）
実施医療機関	青南病院（精神科）
審査事項	【安全性情報】個別症例報告
審議	引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審査結果	承認

3. 【報告事項】

3-1

ACTIVATO整理番号	B202409
治験課題名	日本人の成人原発性胆汁性胆管炎（PBC）患者を対象にElafibranorを検討する試験
実施医療機関	福島県立医科大学附属病院（消化器内科）
報告事項	第4回迅速審査：第9回IRB指摘事項修正のための説明文書・同意文書の変更

3-2

ACTIVATO整理番号	B202412-21
治験課題名	Fortrea Japan株式会社の依頼による中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたESK-001の第Ⅲ相試験
実施医療機関	旭川医科大学病院（皮膚科）
報告事項	第5回迅速審査：第11回IRB指摘事項修正のための説明文書・同意文書の変更

議事録概要確定日：2025年4月14日