

国家公務員共済組合連合会 横浜栄共済病院
治験・臨床研究委員会 会議の記録の概要(公開用)

住所	神奈川県横浜市栄区桂町 132 番地
開催日時	2025 年 6 月 16 日 17 : 00 ~ 17 : 50
開催場所	第 2 会議室

氏名	出欠
渡邊 透	○
野村 素弘	×
山田 昌代	×
野末 剛	○
押川 仁	○
西尾 夏人	○
原 祐郁	○
山田 裕之	○
山崎 利枝	○
池辺 恵	×
齊藤 里織	○
濱田 和也	○
安西 正博	○
関野 高宏	○
齋藤 俊英	○
野方 重人	○
柴崎 洋一	○

本委員会に出席した委員のうち、各議題試験の治験責任医師・治験分担医師・治験協力者である委員は、当該試験の審議・採決への出席はなかった

議題：3	非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第Ⅲ相試験					
治験薬コード	21177	対象疾患	非糖尿病性慢性腎臓病患者	Phase	Ⅲ	
依頼者	バイエル薬品株式会社					
審議事項	☐ 重篤な有害事象等 ☒ 安全性情報等 ☒ 治験に関する変更 ☐ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 ☐ 継続審査 ☐ その他（ ）					
審議の概要	・安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。 ・リクルートメント、リテンション資料の追加について、治験を継続することの妥当性について審議した。					
審議結果	承認					
理由 (承認以外の場合)						

議題：4	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				
治験薬コード	Olpasiran (AMG 890)	対象疾患	アテローム動脈硬化性心血管疾患	Phase	Ⅲ
依頼者	アムジェン株式会社				
審議事項	☐ 重篤な有害事象等 ■安全性情報等 ■治験に関する変更 ☐ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 ☐ 継続審査 ☐ その他 ()				
審議の概要	・安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。 ・治験実施計画書、治験薬概要書の改訂について、治験を継続することの妥当性について審議した。				
審議結果	承認				
理由 (承認以外の場合)					

2. 製造販売後調査

議題：1	ビロイ®一般使用成績調査
審議の概要	・実施要項改訂、分担医師追加の変更について、製造販売後調査を継続することの妥当性について審議した。
審議結果	承認
理由 (承認以外の場合)	

議題：2	レケンビ 特定使用成績調査 早期アルツハイマー病患者に対する ARIA に関する調査（全例調査）
報告の概要	・症例追加報告

3. 臨床研究

議題：1	慢腎臓病（CKD）合併高トリグリセライド（TG）血症患者を対象としたペマフィブラート投与による腎機能への影響の検証研究
審議の概要	・実施の妥当性について審議した。
審議結果	承認
理由 (承認以外の場合)	

議題：2	血圧管理不良高血圧症例におけるサクビトリルバルサルタン併用療法の安全性と有効性の検討
------	--

審議の概要	・研究計画書、情報公開文書の改訂について、臨床研究を継続することの妥当性について審議した
審議結果	承認
理由 (承認以外の場合)	

議題：3	横浜栄共済病院の大腸がん化学療法における Irinotecan 逐次使用についての調査
審議の概要	・実施の妥当性について審議した
審議結果	承認
理由 (承認以外の場合)	