

国家公務員共済組合連合会 横浜栄共済病院  
治験・倫理審査委員会 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 1 月 20 日 17:00 ~ 17:35
開催場所	第 2 会議室

氏名	出欠
野村 素弘	○
渡邊 透	○
坂本 茂登志	○
野末 剛	○
山田 昌代	○
押川 仁	○
原 祐郁	○
西尾 夏人	○
山田 裕之	○
池辺 恵	○
松吉 恵子	○
関野 高宏	○
柴崎 洋一	○
齋藤 俊英	○
野方 重人	○

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

1. 治験

議題：1	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	<input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等 <input type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 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 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> 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。				
審議結果	承認				
理由 (承認以外の場合)					

議題：2	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	<input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等 <input checked="" type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 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 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> 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。 ・リテンション資料 (OCEAN(a)-Outcomes 治験ニューズレター第 2 号、第 3 号) 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：3	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往がある患者を対象とした KJX839 の第IV相試験			
治験薬コード	KJX839	対象疾患	心血管疾患患者	Phase IV
依頼者	ノバルティスファーマ株式会社			
審議事項	<input checked="" type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input type="checkbox"/> 安全性情報等 <input type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 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 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他（ ）			
審議の概要	・重篤な有害事象について、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	エフピー®OD 錠 2.5 特定使用成績調査（高齢者使用）
審議の概要	・実施要項の改訂（期間延長）、症例追加について、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	ビロイ®一般使用成績調査
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)	

議題：3	ジルビスク皮下注 16.6mg, 23.0mg, 32.4mg シリンジ 一般使用成績調査
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)	

議題：4	リステイーゴ皮下注 280mg 一般使用成績調査
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)	

### 3. 臨床研究

議題：1	高中性脂肪血症を合併した冠動脈疾患を対象としたペマフィブラートの冠動脈プラークの退縮に及ぼす影響を検討する無作為化非盲検群間比較試験
審議の概要	・研究計画書、説明文書、同意文書、研究分担医師リストの変更について、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：2	当院における BRCA 遺伝子検査の実施状況と BRCA 病的バリエーション陽性例の臨床学的特徴に関する検討
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：3	医用データを用いた自然言語応用研究
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)	