

(医社)三矢会 前橋広瀬川クリニック 会議の記録の概要

第276回 / 2026年3月18日 19:00 ~ 19:30

樹医療システム研究所 前橋支社

出席委員名: 岡本正司、清水幸博、田嶋久美子、小野善平、坂庭緑、茂木敦、佐藤久美子

(1)治験実施の適否の審査

治験依頼者	治験課題名	実施医療機関	審議内容	審議結果
1 大塚製薬株	大塚製薬の依頼による小児及び乳幼児のアトピー性皮膚炎患者を対象としたOPA 15406 の第Ⅲ相試験	ひらせアレルギー・こどもクリニック	・治験実施の可否	承認

(2)治験継続の適否の審査、報告事項

治験依頼者	治験名/対象疾患	実施医療機関	審議内容	審査結果	報告内容	報告結果
1 ノボ ノルディスク ファーマ株	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による過体重又は肥満患者を対象としたNN9838の第3相試験	(医社)真恵会 川田クリニック	・治験概要書の変更	承認	—	—
2 アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社による、AGN-241689の小児片頭痛患者を対象とした第Ⅲ相試験	山口クリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
3 アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社による、AGN-241689の小児片頭痛患者を対象とした第Ⅲ相継続投与試験	山口クリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
4 ヤンセンファーマ株	超早期アルツハイマー病患者を対象にリン酸化タウ標的能動免疫療法JNJ-64042056を投与したときの有効性、安全性及び免疫原性を評価する多施設共同、ランダム化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較試験	脳神経内科はつたクリニック	・治験概要書の変更	承認	—	—
5 CSLベーリング株	末期腎不全患者を対象としたCSL300の二重盲検第3相臨床試験	(医社)三矢会 前橋広瀬川クリニック (医社)三矢会 上毛大橋クリニック	・重篤な有害事象に関する報告(広瀬川) ・安全性情報等に関する報告 ・Dr. to Dr Letterの変更	承認	—	—
6 協和キリン株	結節性痒疹を対象としたRocatinimab の第Ⅲ相試験	(医)速水皮膚科	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
7 アストラゼネカ株	増悪のリスクがあるコントロール不良な喘息を有する成人患者を対象に、複数用量のAZD8630の有効性及び安全性を評価する用量設定試験	(医)前橋北病院 (医)上武呼吸器科内科病院	・安全性情報等に関する報告	承認	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
8 小野薬品工業株	小野薬品工業株式会社による線維筋痛症患者を対象としたONO-1110 の第Ⅱ相試験	(医社)ブレイン・ヘルス 銀座内科・神経内科クリニック 祐齋堂 森本クリニック	・安全性情報等に関する報告 ・治験実施計画書の変更 ・同意説明文書の変更	承認	—	—
9 MSD株	軽度から中等度のアルツハイマー型認知症の治験参加者を対象に、MK-1167を上乗せ投与した際の有効性及び安全性を評価する第Ⅱ相、無作為化、プラセボ対照、並行群間、二重盲検試験	脳神経内科はつたクリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
10 インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による結節性痒疹患者を対象としたINCB054707(Povorcitinib)の第Ⅲ相試験	(医)潤皮ふ科 (医)Queen's Square Medical Facilities クイーンズスクエア・皮膚科・アレルギー科	・安全性情報等に関する報告 ・治験実施状況報告(潤)	承認	—	—
11 大塚製薬株	大塚製薬の依頼による成人のアトピー性皮膚炎患者を対象としたOPA-15406の第Ⅲ相試験	おおかわ皮ふ科クリニック (医)Queen's Square Medical Facilities クイーンズスクエア・皮膚科・アレルギー科 さわだ皮ふ科 とどろき皮膚科クリニック (医)田代医院	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
12 大塚製薬株	大塚製薬の依頼による小児及び乳幼児のアトピー性皮膚炎患者を対象としたOPA 15406 の第Ⅲ相試験	(医)潤皮ふ科 (医社)浅井皮膚科クリニック (医)Queen's Square Medical Facilities クイーンズスクエア・皮膚科・アレルギー科 (医)田代医院	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
13 (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼による、症候性慢性心不全(rEF)を対象とした第ⅠⅠⅠ相試験	北播磨総合医療センター	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
14 富士製薬工業株	日本人子宮内膜症患者を対象に、FSN-013を周期経口投与した際の有効性及び安全性を評価することを目的とした、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験	ミモザ レディースクリニック	・安全性情報等に関する報告 ・被験者募集手順に関する資料の変更	承認	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
15 日本新薬株	日本新薬株式会社の依頼による閉塞性動脈硬化症を対象としたNS-304の第Ⅲ相試験(二重盲検比較試験)	北播磨総合医療センター	・安全性情報等に関する報告	承認	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
16 日本新薬株	日本新薬株式会社の依頼による閉塞性動脈硬化症を対象としたNS-304の第Ⅲ相試験(オープンラベル試験)	北播磨総合医療センター	・安全性情報等に関する報告	承認	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし