

## 第 241 回治験審査委員会議事録

開催年月日	西暦 2026 年 3 月 24 日(金) 15:00~15:35
開催場所	独立行政法人地域医療機能推進機構 下関医療センター 2 階カンファレンスルーム
参加委員名	野田 薫◎ 糖尿病・内分泌内科部長 縄田 涼平 血液内科部長 藤村 秀明 消化器外科部長 谷山 久枝 看護部長 塚原 邦浩 薬剤部長 山本 幸恵 総務企画課 給与係主任 西岡 千秋 乗蓮寺住職(外部委員) 楠 佳子 無職(外部委員) ◎治験審査委員会委員長 (敬称略)
欠席委員名	松原 大作 事務部長 (敬称略)
その他参加者	治験審査委員会事務局 大西 利彦、岡井 遥香 (敬称略)
特記事項	司会・進行は委員長が行った。

### 《治験審査》

#### 【治験実施計画等の変更承認願についての審議と採決】

議題 1-1	ETB115 (SB-497115-GR)	第Ⅱ相	MDS	ノバルティス・ファーマ	治験薬概要書の変更について
--------	--------------------------	-----	-----	-------------	---------------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験に関する変更申請に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

#### 【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 1-2	JNJ-70033093	第Ⅲ相	急性期虚血性脳 卒中又は高リスク TIA	ヤンセンファーマ	参加者向けニュースレターについて
--------	--------------	-----	----------------------------	----------	------------------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験に関する変更申請に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

#### 【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 1-3	Survodutide (44 試験)	第Ⅲ相	NASH/MASH	パレケル・ インターナショナル	説明文書・同意文書等の変更について
--------	------------------------	-----	-----------	--------------------	-------------------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験に関する変更申請に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

#### 【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 1-4	Survodutide (64 試験)	第Ⅲ相	肝硬変	パレケル・ インターナショナル	説明文書・同意文書等の変更について
--------	------------------------	-----	-----	--------------------	-------------------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験に関する変更申請に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

#### 【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 1-5	Eloralintide (LY3841136)	第Ⅲ相	肥満又は 過体重	日本イーライリリー	治験の手引きについて
--------	-----------------------------	-----	-------------	-----------	------------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験に関する変更申請に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

○これより審議に入り、申請科に属している野田委員長は審議採決には参加せず。審査票に審査結果を各自、記入した。

**【審議結果】**

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、治験に関する変更申請は全委員一致で「承認する」に決定した。

**【新たな安全性情報に関する報告についての審議と採決】**

議題 2-1	JNJ-70033093	第Ⅲ相	急性期虚血性脳 卒中又は高リスク TIA	ヤンセンファーマ	安全性情報等に関する報告書(2026年2月27日、3月12日報告分)
--------	--------------	-----	----------------------------	----------	------------------------------------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

**【審議結果】** 審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-2	LY3650150	第Ⅲ相	鼻茸を伴う 慢性副鼻腔炎	日本イーライリリー	安全性情報等に関する報告書 (2026年2月10日、2月26日報告分)
--------	-----------	-----	-----------------	-----------	--

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

**【審議結果】** 審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-3	LY3650150	第Ⅲ相	鼻茸を伴う 慢性副鼻腔炎	日本イーライリリー	安全性情報等に関する報告書 (2026年3月12日報告分)
--------	-----------	-----	-----------------	-----------	----------------------------------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

**【審議結果】** 審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-4	Survodutide (44 試験)	第Ⅲ相	NASH/MASH	パレックス・ インターナショナル	安全性情報等に関する報告書 (2026年2月10日、2月25日報告分)
--------	------------------------	-----	-----------	---------------------	--

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

**【審議結果】** 審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-5	Survodutide (64 試験)	第Ⅲ相	肝硬変	パレックス・ インターナショナル	安全性情報等に関する報告書 (2026年2月10日、2月25日報告分)
--------	------------------------	-----	-----	---------------------	--

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

**【審議結果】** 審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-6	Survodutide (44 試験)	第Ⅲ相	NASH/MASH	パレックス・ インターナショナル	安全性情報等に関する報告書 (2026年3月11日報告分)
--------	------------------------	-----	-----------	---------------------	----------------------------------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

**【審議結果】** 審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-7	Survodutide (64 試験)	第Ⅲ相	肝硬変	パレセル・ インターナショナル	安全性情報等に関する報告書 (2026年3月11日報告分)
--------	------------------------	-----	-----	--------------------	----------------------------------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-8	チルゼ <sup>®</sup> ハ <sup>®</sup> チト <sup>®</sup> (LY3298176)	第Ⅲ相	1型糖尿病	日本イーライリリー	安全性情報等に関する報告書(2026年 2月24日、2026年3月9日報告分)
--------	--	-----	-------	-----------	--

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
  - 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- これより審議に入り、申請科に属している野田委員長は審議採決には参加せず。審査票に審査結果を各自、記入した。

【審議結果】審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-9	Eloralintide (LY3841136)	第Ⅲ相	肥満又は 過体重	日本イーライリリー	安全性情報等に関する報告書 (2026年2月6日、2月24日報告分)
--------	-----------------------------	-----	-------------	-----------	---------------------------------------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
  - 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- これより審議に入り、申請科に属している野田委員長は審議採決には参加せず。審査票に審査結果を各自、記入した。

【審議結果】審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 2-10	Eloralintide (LY3841136)	第Ⅲ相	肥満又は 過体重	日本イーライリリー	安全性情報等に関する報告書 (2026年3月9日報告分)
---------	-----------------------------	-----	-------------	-----------	---------------------------------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。
  - 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- これより審議に入り、申請科に属している野田委員長は審議採決には参加せず。審査票に審査結果を各自、記入した。

【審議結果】審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

#### 【治験実施状況報告（継続審査）】

議題 3-1	ETB115 (SB-497115-GR)	第Ⅱ相	MDS	ノバルティス・ファーマ	継続審査
--------	--------------------------	-----	-----	-------------	------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
  - 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- これより審議に入り、申請科に属している縄田委員は審議採決には参加せず。

#### 【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 3-2 (B-Well)	GSK3228836	第Ⅲ相	B型肝炎	グラクソ・スミスクライン	継続審査
--------------------	------------	-----	------	--------------	------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

#### 【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 3-3	OP-724	第Ⅱ相	非代償性	大原薬品工業	継続審査
--------	--------	-----	------	--------	------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 3-4	JNJ-70033093	第Ⅲ相	急性期虚血性脳卒中 又は高リスク TIA	ヤンセンファーマ	継続審査
--------	--------------	-----	-------------------------	----------	------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 3-5	LY3650150	第Ⅲ相	鼻茸を伴う 慢性副鼻腔炎	日本イーライリリー	継続審査
--------	-----------	-----	-----------------	-----------	------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 3-6	Survodutide (44 試験)	第Ⅲ相	NASH/MASH	パレクセル・ インターナショナル	継続審査
--------	------------------------	-----	-----------	---------------------	------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 3-7	Survodutide (64 試験)	第Ⅲ相	肝硬変	パレクセル・ インターナショナル	継続審査
--------	------------------------	-----	-----	---------------------	------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 3-8	チルセパチド (LY3298176)	第Ⅲ相	1 型糖尿病	日本イーライリリー	継続審査
--------	-----------------------	-----	--------	-----------	------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
  - 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。
- これより審議に入り、申請科に属している野田委員長は審議採決には参加せず。審査票に審査結果を各自、記入した。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 3-9	GSK3228836 (B-Sure)	第Ⅲ相	B型肝炎	サイネオス・ヘルス ・ジャパン	継続審査
--------	------------------------	-----	------	--------------------	------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 3-10	TS-172	第Ⅰ相	肝機能障害	大正	継続審査
---------	--------	-----	-------	----	------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 3-11	Eloralintide (LY3841136)	第Ⅲ相	肥満又は 過体重	日本イーライリリー	継続審査
---------	-----------------------------	-----	-------------	-----------	------

- 1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の治験実施状況に関し審議資料を用いて説明があった。
- 2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

○これより審議に入り、申請科に属している野田委員長は審議採決には参加せず。審査票に審査結果を各自、記入した。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

【治験関係報告】

議題 4-1	OP-724	第Ⅱ相	非代償性	大原薬品工業	治験協力者の変更について
--------	--------	-----	------	--------	--------------

薬剤師・CRC 大西より、上記の報告に関して報告資料を用いて説明があった。

議題 4-2	チルセ <sup>®</sup> ハ <sup>®</sup> チド <sup>®</sup> (LY3298176)	第Ⅲ相	1型糖尿病	日本イーライリリー	治験協力者の変更について
--------	--	-----	-------	-----------	--------------

薬剤師・CRC 大西より、上記の報告に関して報告資料を用いて説明があった。

議題 4-3	チルセ <sup>®</sup> ハ <sup>®</sup> チド <sup>®</sup> (LY3298176)	第Ⅲ相	1型糖尿病	日本イーライリリー	治験実施計画書からの逸脱記録について
--------	--	-----	-------	-----------	--------------------

薬剤師・CRC 大西より、上記の報告に関して報告資料を用いて説明があった。

議題 4-4	治験及び製造販売後臨床試験における電磁的方法を用いた説明及び同意に関する標準業務手順書の策定について				
--------	--	--	--	--	--

薬剤師・CRC 大西より、上記の報告に関して報告資料を用いて説明があった。