

高知県・高知市病院企業団立高知医療センター治験審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	2025 年 8 月 25 日 16 : 00～16 : 23
開催場所	高知県・高知市病院企業団立高知医療センター 2F やいろちょう

氏名	出欠
西内 律雄	○
公文 登代	○
高平 豊	○
澤田 健	○
吉岡 貴裕	×
今井 利	×
小桜 謙一	○
山崎 愛子	○
大野 貴史	○
坂本 一美	○
野村 眞由美	×
市村 晶徳	○
山原 和生	○
藤田 佐和	○

1. 治験の継続の適否

議題：1	大鵬薬品工業株式会社の依頼による AB122 の第 I 相試験		
治験薬コード	AB122		
対象疾患	進行固形がん	Phase	第 I 相
治験依頼者	大鵬薬品工業株式会社		
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	・重篤な有害事象を報告し、治験を継続することの妥当性について審議した。 ・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。 ・書式 11 にて、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：2	アムジェン株式会社の依頼による第 Ib/II 相試験		
治験薬コード	AMG552		
対象疾患	—	Phase	第 Ib/II 相
治験依頼者	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。		
審議結果	承認		
理由 (承認以外の場合)			

議題：5	小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象として、JR-142 の週 1 回投与とグロウジェクトの連日投与とを比較する第Ⅲ相臨床試験		
治験薬コード	JR-142		
対象疾患	小児成長ホルモン分泌不全性低身長症	Phase	第Ⅲ相
治験依頼者	JCR ファーマ株式会社		
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	・書式 11 にて、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：6	MK-3475 を用いた治験に参加した患者を対象とした第Ⅲ相試験		
治験薬コード	MK-3475		
対象疾患	進行悪性腫瘍、又は血液がん	Phase	第Ⅲ相
治験依頼者	MSD 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	・治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂に伴い、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. 報告案件

議題：1	第一三共株式会社の依頼による胃癌を対象とした DS-8201a (trastuzumabderuxtecan) の第Ⅲ相試験		
治験薬コード	DS-8201a		
対象疾患	胃腺癌又は胃食道接合部腺癌	Phase	第Ⅲ相
治験依頼者	第一三共株式会社		
報告の概要	・ 治験の終了を報告した。		

議題：2	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による RS ウイルス (RSV) 感染症の小児患者を対象としたオベルデシビルの第Ⅱ相試験		
治験薬コード	オベルデシビル		
対象疾患	RSウイルス感染症	Phase	第Ⅱ相
治験依頼者	ギリアド・サイエンシズ株式会社		
報告の概要	・ 治験の終了を報告した。 ・ 治験の中止を報告した。		

議題：3	株式会社ヤクルト本社の依頼による YHI-1001 の第Ⅱ相試験		
治験薬コード	YHI-1001		
対象疾患	進行胆道癌	Phase	第Ⅱ相
治験依頼者	株式会社ヤクルト本社		
報告の概要	・ 被験薬の開発中止を報告した。		