

2025年度 加古川中央市民病院 第9回治験審査委員会 会議の記録の概要

1. 日時: 2026年2月4日(水) 17時00分～17時15分

2. 場所: 加古川中央市民病院 3F会議室2

出席委員: 上田 佳秀、西馬 照明、脇山 英丘、角谷 誠、伊藤 美喜、植原 誠、川邊 佳奈、井上 由紀子、杉野 賢司

3. 治験・製造販売後臨床試験

審議事項: 治験実施の可否

整理番号	試験課題名	内容	審査結果	指示事項等
	なし			

審議事項: 安全性に関わる継続の適否

整理番号	試験課題名	内容	審査結果	指示事項等
BII059 (litifilimab) バイオジェン・ジャパン株式会社	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたBII059 (litifilimab) の第Ⅱ/Ⅲ相試験	・安全性情報等に関する報告	承認	
オデビキシバット (A4250) ジェダイトメディスン株式会社	オデビキシバット (A4250) のアラジール症候群患者における安全性及び有効性を評価する非盲検第Ⅲ相試験	・安全性情報等に関する報告	承認	
BII059 (litifilimab) バイオジェン・ジャパン株式会社	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたlitifilimab (BII059) の第Ⅲ相長期継続試験	・安全性情報等に関する報告	承認	
ACT-334441 ヴィアトリス製薬合同会社	Viatris Innovation GmbH (国内治験依頼者: ヴィアトリス製薬合同会社) の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたACT-334441 の第3相試験	・安全性情報等に関する報告	承認	

審議事項: 一部変更の適否

整理番号	試験課題名	内容	審査結果	指示事項等
オデビキシバット (A4250) ジェダイトメディスン株式会社	オデビキシバット (A4250) のアラジール症候群患者における安全性及び有効性を評価する非盲検第Ⅲ相試験	・治験薬概要書の変更 ・治験薬概要書補遺の変更	承認	
Gel-One 生化学工業株式会社	Gel-Oneの変形性股関節症患者を対象とした多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相比較試験	・治験実施計画書の変更	承認	
ACT-334441 ヴィアトリス製薬合同会社	Viatris Innovation GmbH (国内治験依頼者: ヴィアトリス製薬合同会社) の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたACT-334441 の第3相試験	・治験実施計画書の変更 ・同意説明文書の変更 ・治験薬概要書の変更 ・治験参加カードの変更	承認	

審議事項:緊急回避のため逸脱に関わる継続の適否

整理番号	試験課題名	内容	審査結果	指示事項等
	なし			

審議事項:モニタリング・監査結果報告に関わる継続の適否

整理番号	試験課題名	内容	審査結果	指示事項等
	なし			

審議事項:実施状況報告に関わる継続の適否

整理番号	試験課題名	内容	審査結果	指示事項等
Gel-One 生化学工業株式会社	Gel-Oneの変形性股関節症患者を対象とした多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相比較試験	・治験実施状況報告	承認	

審議事項:迅速審査結果

整理番号	試験課題名	内容	審査結果	指示事項等
	なし			

報告事項:終了(中止)報告

整理番号	試験課題名	内容
	なし	

報告事項:その他

整理番号	試験課題名	内容
ACT-334441 ヴィアトリス製薬合同会社	Viatrix Innovation GmbH(国内治験依頼者:ヴィアトリス製薬合同会社)の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたACT-334441の第3相試験	・治験実施計画書別紙の変更

4. その他

臨床研究に係る利益相反マネジメント自己申告書の審査結果について など
 質疑・応答の内容については、知的財産権を侵害する内容が含まれている可能性がありますので記載しておりません。

以上

2026年2月4日
 加古川中央市民病院 治験審査委員会