社会医療法人原土井病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	令和 5 年 01 月 10 日(火曜日)16 時 00 分から16 時 25 時分				
開催場所	社会医療法人原土井病院 第一会議室				
	小柳 左門、酒井 健司、眞名子 佐喜子、中道 真理子、本松 重盛、				
出席委員名	池松 秀之、関 成人、廣瀬 禎子、井上 健				
議題及び審議結	議題 1				
果を含む主な議	【審議事項】				
論の概要	1 施設からの審査依頼により、「武田薬品工業株式会社の依頼によ				
	る第Ⅰ相試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い				
	承認した。				
	審議は、治験実施状況の報告を確認のうえ行った。				
	【報告事項】				
	なし				
	White a				
	【審議事項】				
	1 施設からの審査依頼により、「大塚製薬の依頼による、アルツハ				
	イマー型認知症に伴うアジテーション患者を対象とした OPC-34712				
	(ブレクスピプラゾール)の第Ⅱ/Ⅲ相試験」を継続して実施するこ				
	との妥当性について審議を行い承認した。				
	審議は、治験薬概要書、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。				
	なし				
	議題 3				
	【審議事項】				
	2 施設からの審査依頼により、「大塚製薬の依頼による、アルツハ				
	イマー型認知症に伴うアジテーション患者を対象とした OPC-34712				
	(ブレクスピプラゾール)の第Ⅱ/Ⅲ相試験」を継続して実施するこ				
	との妥当性について審議を行い承認した。				
	審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。				
	【報告事項】				
	なし				

議題4

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による BI 456906 の第Ⅱ相試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験薬概要書の変更内容を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題5

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「株式会社新日本科学 PPD の依頼による HELIOS-B:心筋症を伴う ATTR アミロイドーシス患者を対象とした ALN-TTRSCO2 (Vutrisiran)の第Ⅲ相試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 6

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「アッヴィ合同会社の依頼による中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与における risankizumab の安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験 (LIMMITLESS 試験)」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、試験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 7

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第 IIIb 相試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。

【報告事項】 なし 議題 8 【審議事項】 1施設からの審査依頼により、「(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象として etrasimod の第2相無作為化、二重盲検試験」、「(治験国内管理人) IQVIA サービシーズジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対 象とした etrasimod の第3相非盲検試験」を継続して実施すること の妥当性について審議を行い承認した。 審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。 【報告事項】 なし 議題 9 【審議事項】 1施設からの審査依頼により、「F.Hoffmann-La Roche, Ltd.の依頼 によるインフルエンザ患者と同居家族を対象とした Baloxavir Marboxil の第3相試験」を継続して実施することの妥当性について 審議を行い承認した。 審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。 【報告事項】 なし 議題 10 【審議事項】 1施設からの審査依頼により、「(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメポリズマブまたはベンラリズマブと比較評価非劣 性試験」、「(治験国内管理人) IQVIA サービシーズジャパン株式会社の依頼 による好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 の有効性及 び安全性を評価するプラセボ対照試験」を継続して実施することの妥

審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。

当性について審議を行い承認した。

【報告事項】

なし

議題 11

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報、実施医療機関で発生した重篤な有害事象の報告を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 12

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植(HSCT)後に血栓性微小血管症(TMA)を呈する小児患者を対象としたラブリズマブの第 III 相」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験実施計画の変更内容を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 13

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「レオファーマ株式会社の依頼による過去のtralokinumab治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を対象にtralokinumabの安全性及び有効性を評価する非盲検、単一群、多施設共同長期延長試験 -ECZTEND」を継続して実施することの妥当性について審議を行い承認した。

審議は、治験薬の安全性に関する新たな情報を確認のうえ行った。

【報告事項】

なし

議題 14

【審議事項】

なし

【報告事項】

1 施設より、「株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) の依頼による滲出型加齢黄斑変性症による患者を対象としたSCD411 の第Ⅲ相試験」の終了報告が提出されたことが報告された。特に問題なく治験が実施されたことを確認した。

特記事項		