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7月4日 (火曜日) 16時05分から16時25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、本松 重盛、関 成人、
出席委員名	池松 秀之、廣瀬 禎子、後藤 健志
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、「グラクソ・スミスクライン株式会
	社の依頼による A phase 3b, open-label, multi-country,
	multi-centre, long-term follow-up study of ZOSTER-049 (follow-
	up of ZOSTER-006/022 studies) to assess the prophylactic efficacy,
	safety and persistence of immune response of a Herpes Zoster
	subunit vaccine and assessment of persistence of immune
	response and safety of 1 or 2 additional doses administered in
	ZOSTER-049 in 2 subgroups of older adults.」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、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
	送照 0
	議題 2 【審議事項】
	【番歳事項】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
	株式去社の依頼による BI 450500 の第11 相試験」を継続して実施9 ることの妥当性について審議を行い承認した。
	ることの安当性について金融を打い承認した。 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。
	番(報告事項】
	なし
	/ 4 C
	議題 3
	【審議事項】
	1 施設からの審査依頼により、「(治験国内管理人) シミック株式会
	社の依頼による A Phase 3, Randomized, Double-Blind,
	Placebo-Controlled Efficacy and Safety Study of Pamrevlumab in
	Subjects with Idiopathic Pulmonary Fibrosis (IPF)」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。 【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、「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5 【審議事項】 1 施設からの審査依頼により、「大正製薬株式会社の依頼による小児2型糖尿病患者を対象とした TS-071 (ルセオグリフロジン) 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、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、「(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サービジーズ、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 7

【審議事項】

1 施設からの審査依頼により、「小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4059 第Ⅱ相試験難治性天疱瘡を対象とした多施設共同非盲検非対照単群試験」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 9

【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、治験薬の安全性に関する新たな情報、治験実施状況の報告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、「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を確認のうえ行った。
【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、「アッヴィ合同会社の依頼による急
 性期外傷性頸椎部脊髄損傷患者を対象とした Elezanumab の安全性
│ │及び有効性を評価するランダム化,二重盲検,プラセボ対照,
 proof-of-concept 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