## 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7年5月20日(火曜日)16時00分から16時16分
開催場所	   社会医療法人原土井病院 第一会議室
出席委員名	安達 洋祐、西方 宏昭、中道 真理子、本松 重盛、関 成人、 池松 秀之、廣瀬 禎子、佐藤 智則
議題及び審議	議題 1
結果を含む主	【審議事項】
な議論の概要	2 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、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 2
	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、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 3
	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 4
	【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
	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
	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
	74.0
	議題 5
	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を確認のうえ行った。
	【報告事項】
	なし
特記事項	
1	