第310回さいたま赤十字病院治験審査委員会 会議記録の概要

開催期間2024年5月21日(火)(午後3時00分~午後3時25分)開催場所さいたま赤十字病院7階第5・6会議室出席委員名石井清、堀越正信、樋口徹、飯田浩司、
坂本晴美、長島康恵、吉田翔平、髙橋譲、鈴木博、後藤孝之
渋井二三男、新名由美子

議題及び審

【治験審議事項】

議結果を含

① バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした高用量アフリベルセプトの

む主な議論

の概要

議題:治験に関する変更申請について適格性の観点から審議した。

審議結果:承認

第Ⅱ/Ⅲ相試験

② 自己免疫性肺胞蛋白症(aPAP)の成人患者に対するモルグラモスチム吸入液 1 日 1 回吸入投与時の 多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験

議題:他施設における安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

③ 非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第Ⅲ相試験

議題: 当院および他施設における安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について 審議した。

審議結果:承認

④ 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-115 (pamufetinib) の第Ⅱ相用量反応試議題

議題:治験に関する変更申請について適格性の観点から審議した。

審議結果:承認

⑤ 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進行性線維化を伴う間質性肺疾患患者を 対象とした BI 1015550 の第Ⅲ相試験

議題:他施設における安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認

⑥ 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験

議題:他施設における安全性情報に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 治験に関する変更申請について適格性の観点から審議した。

審議結果:承認

⑦ 新生血管を伴う加齢黄斑変性患者を対象とした KHK4951 の有効性及び安全性を評価する第 II 相臨床試験

議題:治験に関する変更申請について適格性の観点から審議した。

審議結果:承認

⑧ 糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした KHK4951 の有効性及び安全性を評価する第 II 相臨床試験

議題:治験に関する変更申請について適格性の観点から審議した。

審議結果:承認

特記事項

以下の項目について審議、報告がされた。

製造販売後調査に関する審査及び報告

その他

次回 2024 年 6 月 18 日 (火) 開催予定です。