第327回さいたま赤十字病院治験審査委員会 会議記録の概要

2025年10月21日(火)(午後3時00分~午後4時00分) 開催期間 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 堀越 正信、山田 将紀、赤坂 圭一、冲永 貴美子、本多 優子、加藤 愛子、 寺澤 和晶、吉田 翔平、眞下 透、長島 雅昌、竹内 絵美、亀井 陽子、豊田 由紀子、 新名 由美子、松田 佳和 【治験審議事項】 議題及び審 ① サノフィ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎成人疾患を対象とした SAR443122 (eclitasertib)の 議結果を含 第Ⅱ相試験 む主な議論 の概要 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。 : 安全性情報の年次報告に基づき、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 ② 重症難治性ざ瘡を対象とした Isotretinoin のランダム化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、 多施設共同第 3 相臨床試験 [SUNRISE 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。 :継続審査。実施状況報告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 慢性腎臓病患者におけるアルブミン尿の減少に関して、標準治療に上乗せした BAY 3283142 の有効性 及び安全性を評価する第 IIb 相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、用量設定試験 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 ④ Idorsia Pharmaceuticals Ltd (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 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 ⑤ 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: 当院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 ⑥ 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: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。 : 安全性情報の年次報告に基づき、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

⑦ 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。 :治験薬研究報告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

審議結果:承認

審議した。

③ 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:安全性情報の年次報告に基づき、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

⑨ 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:安全性情報の年次報告に基づき、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

⑩ 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特発性肺線維症患者及び進行性肺線維症患者を 対象とした BI 1015550 の長期継続第Ⅲ相試試験

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。

:継続審査。実施状況報告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

⑪ アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした Rilvegostomig 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。

: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

⑫ アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした Rilvegostomig 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。

: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

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議及び報告

その他

<mark>電磁的クラウドシステム</mark>「Agatha」及び外部 IRB 導入について

製造販売承認取得について

次回 2025 年 11 月 18 日 (火) 開催予定です。