

第 337 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 開催場所	2026 年 8 月 18 日（火）（午後 3 時 00 分～午後 3 時 20 分） さいたま赤十字病院 7 階 第 5・6 会議室
出席委員名	佐藤 博之、堀越 正信、小林 心、山田 将紀、赤坂 圭一、冲永 貴美子、羽田 泰晃、 平澤 真美、寺澤 和晶、吉田 翔平、眞下 透、高橋 佐和子、竹内 絵美、亀井 陽子、 新名 由美子、松田 佳和
議題及び審 議結果を含 む主な議論 の概要	【治験審議事項】 ① Viatris Innovation GmbH（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 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：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 ③ 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：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。 ：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 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：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議及び報告 その他 次回 2026 年 9 月 15 日（火）開催予定です。