

会議の記録の概要

| | |
|---------------------------------|--|
| 西暦 2023 年度 第 1 回 福山市民病院 治験審査委員会 | |
| 開催日時 | 2023 年 4 月 27 日 (木) 16 時 30 分 ~ 17 時 30 分 |
| 開催場所 | 福山市民病院 西館 3 階 第 3 会議室 |
| 出席委員 | 小川 恒由・浅海 信也・遠藤 久之・植木 亨・藤井 俊宏・日高 秀邦・石井 賢造・森光 保武 金尾 直樹・近藤 剛・南本 一志・森定 瑞穂 |
| 欠席委員 | 池田 雅彦・山下安彦・内田 朋子 |

※ 本治験審査委員会の開催にあたり、会議の成立要件を満たしていること、また当該治験に関係のある委員はその審議及び採決に関わらないことを確認しました。

I 治験に関する審査

【審議事項】

- 議題① 小野薬品工業株式会社の依頼による
胃がんに対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作為化試験
○審議事項：治験の継続の適否
(1) 安全性情報等に関する報告 2 件
→ 審議結果：承認
○報告事項
(1) 治験分担医師・治験協力者リスト
- 議題② 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
○審議事項：治験の継続の適否
(1) 安全性情報等に関する報告 2 件
(2) 治験に関する変更申請 1 件
→ 審議結果：承認
○報告事項
なし
- 議題③ 中外製薬株式会社の依頼による
膀胱癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相臨床試験
○審議事項：治験の継続の適否
(1) 安全性情報等に関する報告 2 件
(2) 治験に関する変更申請 1 件
→ 審議結果：承認
○報告事項
なし
- 議題④ 日本イーライリリー株式会社の依頼による
アトピー性皮膚炎を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相二重盲検試験
○審議事項：治験の継続の適否, その他
(1) 安全性情報等に関する報告 3 件
(2) 治験に関する変更申請 1 件
(3) 治験に関する報告 1 件
→ 審議結果：承認
○報告事項
なし
- 議題⑤ (治験国内管理人) IQVIA サービスズジャパン株式会社の依頼による
健康な後期早産児および正期産児を対象とした MEDI8897 の第 3 相臨床試験
○審議事項：治験の継続の適否
(1) 安全性情報等に関する報告 1 件
→ 審議結果：承認
○報告事項
なし

議題⑥ 日本イーライリリー株式会社の依頼による
中等症から重症のアトピー性皮膚炎を対象としたレプリキズマブの第Ⅲ相試験
○審議事項：治験の継続の適否
（1）安全性情報等に関する報告 1件
（2）治験に関する変更申請 1件
→ 審議結果：承認
○報告事項
なし

議題⑦ 日本イーライリリー株式会社の依頼による
アトピー性皮膚炎を対象としたレプリキズマブの第Ⅲ相試験
○審議事項：治験の実施の適否
（1）治験依頼 1件

【報告事項】

報告① セオリアファーマ株式会社の依頼による
ENT103の第Ⅲ相臨床試験
○報告事項
（1）開発の中止等に関する報告

Ⅱ 小児治験ネットワーク中央治験審査委員会 審査・報告事項（2023年4月18日中央IRB開催）

報告① PRAヘルスサイエンス株式会社の依頼による
日本人小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象としたlonapegsomatropinの第3相試験
○審議事項：治験の継続の適否
（1）安全性情報等に関する報告 1件
（2）治験に関する変更申請 1件
→ 審議結果：承認
○報告事項 1件

報告② ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による
成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象としたsomapacitanの第Ⅲa相試験
○審議事項：治験の継続の適否
（1）治験に関する変更申請 1件
→ 審議結果：承認
○報告事項 1件

■次回、治験審査委員会は2023年5月25日（木）16：30から開催の予定です。

※ 治験審査委員会の会議の記録の概要の公表課題名については、治験依頼者に事前に確認の上、作成しています。