

第 307 回 治験審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	令和 4 年 5 月 26 日 17 : 40~18 : 00
開催場所	横浜労災病院 管理棟 3 階 AV 講義室
出席委員名	齋藤 淳、山下 敦志、青木 元、柴山 修、佐藤 勘治、小笹 浩二、飯田 明美、 富山 絢子、山野 惣平、森田 一大、湯前 隆文、菅原 安耶、渡邊 政一、中里 英之
欠席委員名	竹田 誠

【治験の実施または継続の可否】

議題	審議事項	審議結果
1	大塚メディカルデバイス株式会社の依頼による高血圧疾患に対する PRDS-001 検証試験 ●治験実施の妥当性について審議した。	承認
2	アヅィ合同会社の依頼による日本の中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの安全性を評価する第Ⅲ相無作為化多施設共同二重盲検試験 ●当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
3	小野薬品工業株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたニボルマブと BMS-986205 の第Ⅲ相試験 ●当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
4	日本イーライリリー株式会社の依頼による重症又は極めて重症の円形脱毛症を有する患者を対象としたバリシチニブ (LY3009104) の第Ⅲ相試験 ●同意説明文書と同意書、治験参加カードの変更について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 ●当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
5	MSD 株式会社の依頼による MK-1654 の後期第Ⅱ相／第Ⅲ相試験 ●Final Report Summary の変更について報告され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
6	大塚製薬株式会社の依頼による高コレステロール血症患者を対象とした ETC-1002 の第Ⅱ相試験 ●当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
7	サノフィ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした SAR439859 の第Ⅲ相試験 ●当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。	承認
8	PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による成人成長ホルモン分泌不全症の患者を対象	承認

	とした lonapegsomatropin の第 3 相試験 ●当該治験薬で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。	
--	---	--

【開発中止の報告】

1	マルホ株式会社の依頼による nemolizumab のアトピー性皮膚炎に対する第Ⅲ相試験 —比較/長期継続投与試験—	—
2	第一三共株式会社の依頼による DS-5565 の中枢性神経障害性疼痛患者を対象とした第Ⅲ相試験	—

【特定臨床研究の報告】

1	ベッカー型筋ジストロフィーの自然歴前向き調査研究	—
2	ベッカー型筋ジストロフィーの自然歴調査における筋・頭部画像の解析	—