

2024 年度 1 月 治験審査委員会

会議の記録の概要

開催日時	令和 7 年 1 月 23 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	角田 誠一、齋藤 淳、佐藤 勘治、飯田 明美、行谷 貴美、山野 惣平、中野 恒輔、下村 幸紀、宗像 怜奈、中里 英之、田原 智昭
欠席委員名	青木 元、成田 卓也、柴山 修、小笹 浩二

【治験の実施または継続の可否】

議題	審議事項	審議結果
1	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 ●受託研究費算出内訳書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
2	2 型糖尿病の患者を対象とした運動療法補助システムの非盲検・検証的ランダム化比較試験 ●モニタリング報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。	承認
3	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 ●受託研究費算出内訳書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
4	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とした lonapegsomatropin の第 3 相継続投与試験 ●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
5	ノバルティス ファーマ株式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 VAY736 の第Ⅲ相試験 ●受託研究費算出内訳書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
6	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による PMR を対象とした AIN457 の第Ⅲ相試験 ●治験実施計画書、説明文書・同意文書、受託研究費算出内訳書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
7	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による心房細動を有する参加者を対象とした経口第 XIa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性をアピキサバンを対照に評価する第 3 相、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、並行群間、実薬対照試験 ●受託研究費算出内訳書、Study Guide for Patients and Caregiver 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

8	<p>ニプロ株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症（ALS）患者に対するヒト自己骨髄由来間葉系幹細胞の静脈内複数回投与 二重盲検無作為化比較試験</p> <p>●治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験薬概要書又、治験分担医師、受託研究費算出内訳書、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。</p>	承認
---	---	----

【治験終了に関する報告】

1	<p>ICON クリニカルリサーチ合同会社（Grünenthal 社）の依頼による変形性膝関節症に伴う疼痛を有する成人被験者を対象とした、RTX-GRT7039 の関節内注射の有効性及び安全性を検討する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験</p>	—
---	---	---