

2025-03 号 岡山赤十字病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	令和 7 年 3 月 18 日 (火) 16 : 30 ~17 : 00
開催場所	岡山赤十字病院 本館 第一会議室
出席委員名	別所 昭宏、森 英樹、吉富 誠二、林 敦志、石橋 真実、大森 俊孝、橋田 美早紀、山根 務、太田 直宏、西谷 工平
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>※別所委員長が審議及び採決に参加できない議題 6、7 については、森副委員長が委員長代行することとした。</p> <p><b>【審議事項】</b></p> <p><b>議題（1）</b> 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  新たに得られた安全性情報等に関する報告書に関し、提出された資料に基づき、治験継続実施の妥当性について審議した。</p> <p><b>審議結果：承認</b></p> <p><b>議題（2）</b> ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第Ⅲ相試験を完了した PMR 患者を対象とした AIN457 の第Ⅲ相継続投与試験  新たに得られた安全性情報等に関する報告書に関し、提出された資料に基づき、治験継続実施の妥当性について審議した。</p> <p><b>審議結果：承認</b></p> <p><b>議題（3）</b> バイオジエン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリトマトーデス患者を対象とした BIIB059 の第Ⅱ / Ⅲ相試験  新たに得られた安全性情報等に関する報告書に関し、提出された資料に基づき、治験継続実施の妥当性について審議した。</p> <p><b>&lt;報告事項&gt;</b> 治験実施計画書等修正報告書の提出に関し、修正箇所の報告をした。</p> <p><b>審議結果：承認</b></p> <p><b>議題（4）</b> アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス (SLE) を有する患者を対象としたアニフロルマブ皮下投与の第Ⅲ相試験  同意説明文書の改訂に関し、提出された資料に基づき、治験継続実施の妥当性について審議し</p>

た。

審議結果：承認

議題（5）

小野薬品工業株式会社による線維筋痛症患者を対象とした ONO-1110 の第Ⅱ相試験

新たに得られた安全性情報等に関する報告書に関し、提出された資料に基づき、治験継続実施の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題（6）

デュルバルマブの臨床試験（親試験）完了後、治験責任（分担）医師から治験継続により臨床的ベネフィットが得られると判断された患者を対象としたロールオーバー試験

治験薬概要書、毒性管理ガイドラインの改訂及びレターの発行に関し、提出された資料に基づき、治験継続実施の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題（7）

未治療進行再発肺扁平上皮がん患者を対象にペムプロリズマブ+パクリタキセル（アルブミン懸濁液）+カルボプラチニ療法にウベニメクスを併用する第Ⅱ相試験

治験実施計画書、同意説明文書の改訂、治験使用薬の添付文書改訂に関し、提出された資料に基づき、治験継続実施の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題（8）

急性非心原塞栓症虚血性脳卒中又は高リスク TIA 発症後の患者を対象に経口 FXIa 阻害薬 asundexian (BAY2433334) の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験

新たに得られた安全性情報等に関する報告書に関し、提出された資料に基づき、治験継続実施の妥当性について審議した。

審議結果：承認

特記事項

次回開催予定日：令和7年4月15日（火）