

地域医療機能推進機構 大阪病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2025年2月4日(火) 15:00~15:30
開催場所	地域医療機能推進機構 大阪病院
出席委員名	金子 晃、鴨井 博、大黒 伸行、寺川 晴彦、辻川 正彦、谷岡 美佐枝、森山 伸一、橋 弘城、小久保 孝雄、久保田 泰子
議題及び審議結果を含む主な議論の概要 (治験)	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題1 ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第3相非盲検試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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</p> <p>議題2 中外製薬株式会社の依頼によるぶどう膜炎に伴う黄斑浮腫患者を対象とした RO7200220 の第Ⅲ相試験 当院で発生した重篤な副作用について、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</p> <p>議題3 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とする JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験 治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書の改定について審議した 審議結果：承認</p> <p>議題4 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法として ABX464 を1日1回投与した際の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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。 治験スケジュール変更のお知らせの作成について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題5 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法として ABX464 25 mg 又は 50 mg を1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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</p> <p>議題6 ムコ多糖症Ⅱ型患者を対象としたイズカーゴの製造販売後臨床試験 当院で発生した重篤な副作用について、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</p>

	<p>議題7 アストラゼネカ株式会社の依頼による高血圧を合併する CKD 患者を対象とした、baxdrostat とダバグリフロジンの第 III 相試験</p> <p>当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題8 日本イーライリリー株式会社依頼の鼻腔内ステロイド治療を受けている鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎成人患者を対象として LY3650150（レブリキズマブ）の有効性及び安全性を評価する第 III 相試験</p> <p>当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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。</p> <p>治験実施計画書、同意説明文書、治験参加カードの改定について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題9 （治験国内管理人）IQVIA サービスズ ジャパン合同会社の依頼による、症候性心不全を対象とした第 III 相試験</p> <p>当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題10 アストラゼネカ株式会社の依頼による高血圧を合併する慢性腎臓病患者を対象とした、baxdrostat とダバグリフロジンのイベント駆動型第 III 相試験</p> <p>当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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。</p> <p>治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書、治験参加カードの改訂、参加者トレーニングスクリプト、ePRO スクリーンショットの作成について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要（医薬品市販後調査）</p>	<p>【審議事項】</p> <p>議題1 サイバインコ錠 50mg,100mg,200mg</p> <p>皮膚科にて医薬品市販後調査を実施することの適否について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題2 リットフーロカプセル 50mg</p> <p>皮膚科にて医薬品市販後調査を実施することの適否について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
<p>特記事項</p>	<p>なし</p>
<p>次回開催予定</p>	<p>2025年3月11日（火）午後3時00分</p>