高槻赤十字病院治験審査委員会 会議の記録の概要

2025年9月19日 17:00~17:30 於:講義室

出席者

小林副院長(委員長) 小島薬剤部長(副委員長) 岸看護部長 江口 HCU 責任副部長 中村産婦人科部長 中川神経内科部長 荒木検査技師長 松原放射線課長 中西調剤係長 眞清水用度課長(非専門委員) 仁志出経営企画課長(非専門委員) 福﨑診療支援係長(非専門委員)

松尾院外委員 長谷川院外委員

奥村病棟薬剤業務係主任(幹事) 徳田主事/松本主事(幹事補・書記)

ノイエス㈱ 泉(その他同席者)

【報告】

OLY3298176第Ⅲ相試験

日本イーライリリー株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたLY3298176の第Ⅲ相試験 《日本イーライリリー株式会社》

当院での治験終了について報告された。

特に意見なく了解された。

【委員会審議の案件】

OBIIB059第 II / III 相試験

バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象とした BIIB059(litifilimab)の第Ⅱ/Ⅲ相

《バイオジェン・ジャパン株式会社》

継続審査(1 年毎の状況報告)である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

説明文書、同意文書の改訂である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

○EX6018-4758第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象としたZiltivekimabの効果 を検討する第3相試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

治験薬概要書の改訂である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

説明文書、同意文書の改訂である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

OJNJ-70033093第Ⅲ相試験

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 《ヤンセンファーマ株式会社》

説明文書、同意文書の改訂である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。 審議結果:承認

当院で発生した重篤な有害事象第1報並びに第2報である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。 審議結果:承認

当院で発生した重篤な有害事象第1報並びに第2報である。治験を継続して行うことの妥当性について審議された。 審議結果:承認

【安全性情報に関する審議】

○EX6018-4758第Ⅲ相試験

ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象としたZiltivekimabの効果を検討する第3相試験

《ノボ ノルディスク ファーマ株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

OJNJ-70033093第Ⅲ相試験

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

《ヤンセンファーマ株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥 当性について審議された。

審議結果:承認

OBIIB059第 II / III 相試験

バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象とした BIIB059(litifilimab)の第Ⅱ/Ⅲ相 試験

《バイオジェン・ジャパン株式会社》

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議された。

審議結果:承認

【その他】

○治験に係る標準業務手順書及び治験審査委員会標準業務手順書の改訂

手順書の改訂について報告された。

特に意見なく了解された。

○治験事務局業務の移行に伴うIRB 運営方法の変更について

運営方法の変更について報告された。

特に意見なく了解された。

以上