

2024年度 第2回 受託研究審査委員会

会議の記録の概要

開催日	2024年5月8日(水) 16:00 ~ 16:10
場所	独立行政法人国立病院機構高知病院 教室1
出席委員名	成瀬 桂史, 町田 久典 (副委員長), 竹内 栄治, 岡野 義夫, 齊藤 隆夫, 成岡 功, 久保 卓, 濱口 かおり, 和田 高明, 山田 光俊, 鈴木 知彦 ※欠席委員: 岩原 義人, 樋口 智津
事務局	伊藤薬剤師, 国広看護師, 江口看護師
議題及び審議結果を含む主な概要	<p>1. 以下の治験 継続審査について</p> <p>(1) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-115 (pamufetinib) の第 II 相用量反応試験</p> <p>・ 治験に関する変更申請 (①) に関する継続の適否について</p> <p>[審査内容(概要)] 治験分担医師の変更について, 治験を継続することの適否について審議を行った.</p> <p>[審査結果] ①「承認する。」</p> <p>(2) Fortrea Japan 株式会社 (治験国内管理人) の依頼による 転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象に, SB27 (ペムプロリズマブのバイオ後続品候補) とキイトルーダの有効性, 安全性, 薬物動態及び免疫原性を比較する第 III 相, 無作為化, 二重盲検, 多施設共同試験</p> <p>・ 安全性報告 (①) に関する継続の適否について</p> <p>[審査内容(概要)] 治験依頼者より報告された安全性報告について, 治験を継続することの適否について審議を行った.</p> <p>[審査結果] ①「承認する。」</p> <p>2. 下記の日程で開催された中央治験審査委員会 (CRB) の承認結果に関して 【2024年4月9日開催[2024年度・第1回]中央治験審査委員会】</p>

	<p>◇ 中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ/Ⅲ相，ランダム化，二重盲検，プラセボ及び実薬対照，並行群間比較，多施設共同試験</p> <p>・ 終了報告</p> <p style="text-align: right;">[ヤンセンファーマ株式会社]</p> <p>◇ 治療抵抗性の肺 Mycobacterium avium complex (MAC) 症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブトールを用いた治療レジメンの一剤としてベダキリンを投与したときの有効性及び安全性を評価する第 2/3 相，多施設共同，ランダム化，非盲検，実薬対照試験</p> <p>・ 安全性情報等に関する報告</p> <p>・ 治験に関する変更申請</p> <p style="text-align: right;">[ヤンセンファーマ株式会社]</p> <p>3. 受託研究事務局名簿の変更について</p> <p style="text-align: center;">* 2024 年 4 月分 治験・受託研究管理台帳</p> <p style="text-align: right;">以上</p>
<p>特記事項</p>	<p>特記なし</p>