

2025 年度 第 2 回 岐阜県総合医療センター治験審査委員会 会議記録の概要

開催日	2025 年 5 月 15 日 16 : 00~16 : 30
開催場所	岐阜県総合医療センター 情報交流棟 3 階 小会議室
出席委員名	大洞尚司、平下智之、谷口光宏、金子英雄、高井八重、井上壽江、田中佳子、仲本知代、高橋克明、横山昭遵、木方美智子
議題及び審議結果を含む主な議題の概要	<p>【審議事項】</p> <p>(安全性報告) 安全性情報の報告に基づき、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>議題 1. 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 審議結果：承認</p> <p>議題 2. ユーシービージャパン株式会社の依頼による小児てんかん患者に対する BRIVARACETAM 併用投与における第Ⅲ相試験 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心房細動患者を対象とした JNJ-70033093; BMS-986177 (milvexian) の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 4. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による急性冠症候群患者を対象とした JNJ-70033093; BMS-986177 (milvexian) の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 5. アストラゼネカ株式会社の依頼による Atuliflapon の中等度から重度のコントロール不良の喘息成人患者を対象とした第Ⅱ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 6. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による胎児新生児溶血性疾患のリスクを有する妊娠を対象とした Nipocalimab のⅢ相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 7. 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した JNJ-78934804 の第Ⅱb 相試験 審議結果：承認</p> <p>議題 8. グラクソ・スミスクライン 株式会社の依頼による成人の非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした GSK4532990 の第Ⅱb 相試験 審議結果：承認</p> <p>(実施計画の変更等)</p> <p>議題 9. バイエル薬品株式会社の依頼による先行試験に組入れられた被験者にダロルタミドを継続投与する第Ⅳ相試験 治験実施計画書について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題 10. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による胎児新生児溶血性疾患のリスクを有する妊娠を対象とした Nipocalimab のⅢ相試験 治験実施計画書、説明文書、同意文書について審議した。</p> <p>(製造販売後調査) 新規 1 件を治験管理部事務局から製造販売後調査の趣旨について説明があり調査受入について審議した。 審議結果：承認</p>

	<p>【報告事項】</p> <p>1. センtral IRB に審議依頼している治験 ・ LY06006 の第Ⅲ相臨床試験の安全性情報等に関する報告書 (3-43)</p> <p>2. 迅速審査</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ Ozanimod 製造販売後臨床試験に移行のため治験変更申請書等 (3-19) ・ Brivaracetam 治験実施期間延長による治験変更契約書 (3-32) ・ JNJ-80202135 治験分担医師削除 (3-33) ・ Ozanimod 治験分担医師削除 (3-34) ・ GSK4532990 治験実施期間延長による治験変更契約書 (3-35) ・ Atuliflapon(AZD5718) 治験分担医師削除 (3-38) ・ BAY1841788 治験分担医師削除 (3-48) <p>3. 2025 年度 第 1 回 岐阜県総合医療センター治験審査委員会の会議録の概要の報告</p> <p>4. 次回開催日 2025 年 6 月 5 日(木曜日) 情報交流棟 3 階 小会議室 午後 4 時～</p>
特記事項	特になし