

令和5年11月開催 中国労災病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 開催場所	令和5年11月22日(水) 16:00~16:10 中国労災病院 第2会議室
出席委員名	松田 圭司、守屋 尚、熊野 潔、古賀 知道、季白 雅文、外裏 二郎、面田 恵、 山崎 美保、藤村 欣吾、宇根 瑞穂
議題及び審議 結果を含む主な 議論の概要	【審議事項】以下の議題について審議された。 ◎ 審議事項1・・・下記治験又は調査の実施の適否(新規申請分) なし ◎ 審議事項2・・・下記治験の継続の適否(副作用に関する報告) 1) サファイア(株) EFC 16819 治験、契約症例数5例 中等度から重度の慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象として、 SAR440340/REGN3500/Itepekimab(抗IL-33モノクローナル抗体)の有効性、安全性及び忍容性を評価する、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間 第Ⅲ相試験 安全性情報に関する報告書 治療安全性最新報告概要 (2023/10/3) →継続承認 2) ヤンセンファーマ(株) Milvexian 治験、契約症例10例 急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の患者を対象とした Milvexia の第Ⅲ相プラセボ対照試験 安全性情報に関する報告書 (2023/10/3) →継続承認 ◎ 審議事項3・・・ その他 1) 大塚製薬(株) OPC-131461 治験 契約例数3例 大塚製薬の依頼による心性浮腫(うっ血性心不全)を対象とした OPC-131461 の第Ⅱ相試験 治験に関する変更申請書 (2023/10/17) →継続承認 2) 大塚製薬(株) OPC-131461 治験 契約例数3例 大塚製薬の依頼による心性浮腫(うっ血性心不全)を対象とした OPC-131461 の第Ⅱ相試験 治験実施状況報告書 (2023/9/29) →継続承認 3) 日本イーライリリー(株) レットビモカプセル 40 mg、80 mg 医薬品製造販売後調査、 医薬品製造販売後調査変更申請書