

さいたま市立病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2025年3月12日(水) 16:01 ~ 16:53
開催場所	①さいたま市立病院 3階 アッセンブリーホール、②Web会議
出席委員名	①出席者：金子 文彦、佐藤 秀樹、大野 通暢（※途中出席）、原 朋子、諸隈 文子、齋藤 美由紀、堀越 文雄、坂口 達彦 ②出席者：高野 哲好、肥留間 美城
議題及び審議結果を含む議論の概要	<p>【前回議事録の確認】 2025年2月12日開催の治験審査委員会議事録を確認した。</p> <p>【審議事項】</p> <p>議題① アストラゼネカ株式会社の依頼による鼻茸を伴う重度の慢性鼻副鼻腔炎被験者を対象としたテゼペルマブの有効性及び安全性評価試験 　・治験実施計画書等の改訂について、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② IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社（治験国内管理人）の依頼による日本国内の先天性心疾患、慢性肺疾患、免疫不全、ダウン症候群または早産の乳児を対象としたNirsevimabの第3相臨床試験 　・当該治験使用薬で発生した重篤な副作用、治験実施計画書等の改訂について、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 MSD 株式会社の依頼による心血管系リスクが高い患者を対象に主要心血管イベントの抑制におけるMK-0616の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照試験 　・当該治験使用薬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④ KMバイオロジクス株式会社の依頼によるKD-414小児第III相試験(VE試験) 　・治験実施計画書等の改訂について、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：修正の上で承認 修正条件：絵コンテの修正</p>

議題⑤ パレクセル・インターナショナル株式会社（治験国内管理人）の依頼による妊婦における mRNA-1345 の反応原性、安全性及び免疫原性、並びに生まれた乳児における安全性及び免疫原性を検討する試験
・治験期間が 1 年を超えるため、引き続き治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑥ アッヴィ合同会社の依頼による日本の中等症から重症の 2 歳以上 12 歳未満の小児アトピー性皮膚炎患者におけるコルチコステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの安全性と有効性を評価する第 III 相無作為化プラセボ対照二重盲検試験

・当該治験使用薬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

議題⑦ 武田薬品工業株式会社の依頼による日本において 4~60 歳の被験者を対象に TDV を 2 回皮下接種したときの免疫原性及び安全性を評価する第 2/3 相試験
・当該治験使用薬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

【報告事項】

以下について報告された。

議題① アストラゼネカ株式会社の依頼による鼻茸を伴う重度の慢性鼻副鼻腔炎被験者を対象としたテゼペルマブの有効性及び安全性評価試験
・治験の終了、文書の保管期間について報告された。

議題② IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社（治験国内管理人）の依頼による日本国内の先天性心疾患、慢性肺疾患、免疫不全、ダウン症候群または早産の乳児を対象とした Nirsevimab の第 3 相臨床試験
・年次報告について報告された。

議題③ マルホ株式会社の依頼による M127101 の好酸球性鼻副鼻腔炎に伴う鼻茸に対する第 II 相試験
・治験の終了について報告された。

議題④ アッヴィ合同会社の依頼による日本の中等症から重症の 2 歳以上 12 歳未満の小児アトピー性皮膚炎患者におけるコルチコステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの安全性と有効性を評価する第 III 相無作為化プラセボ対照二重盲検試験
・治験実施計画書別紙について報告された。

特記事項

【審議事項】

議題① 1 施設からの審議依頼による。
議題② 1 施設からの審議依頼による。
議題③ 1 施設からの審議依頼による。
議題④ 1 施設からの審議依頼による。
議題⑤ 1 施設からの審議依頼による。
議題⑥ 1 施設からの審議依頼による。
議題⑦ 1 施設からの審議依頼による。

【報告事項】

議題① 1 施設からの報告依頼による。
議題② 1 施設からの報告依頼による。
議題③ 1 施設からの報告依頼による。
議題④ 1 施設からの報告依頼による。