

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	2026年1月14日(水) 16:03 ~ 16:51
開催場所	①さいたま市立病院 3階 アセンブリーホール、②Web会議
出席委員名	①出席者：金子 文彦、大野 通暢、原 朋子、諸隈 文子、玉川 幸弘、齋藤 美由紀、坂口 達彦 ②出席者：高澤 史生、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12月10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 日本イーライリリー株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象としたLY3502970の第III相試験 ・治験実施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：同意説明文書の修正</p> <p>議題② 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系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 ・審議依頼施設で発生した重篤な有害事象、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③ アヅ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</p> <p>議題④ 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</p> <p>【報告事項】 以下について報告された。</p> <p>議題① アストラゼネカ株式会社の依頼による腎機能障害を伴う心不全患者を対象としたbalcinrenone/ダパグリフロジン配合剤の効果を評価する第III相試験 ・治験実施計画書別紙について報告された。</p>

特記事項	<p>【審議事項】</p> <p>議題① 1 施設からの審議依頼による。</p> <p>議題② 1 施設からの審議依頼による。</p> <p>議題③ 1 施設からの審議依頼による。</p> <p>議題④ 1 施設からの審議依頼による。</p> <p>【報告事項】</p> <p>議題① 1 施設からの審議依頼による。</p>
------	--