

2024 年度第 5 回 JR 東京総合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	2025 年 1 月 28 日 (火) 16 : 00 ~ 16 : 35 JR 東京総合病院 e 棟 4 階 C 会議室
出席委員名	上田重人、赤松雅俊、朝長章子、加藤良治、黒鷯ひとみ、岩井稔、山本有作、山内喜明、水野彌彦
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<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高血圧を合併する慢性腎臓病患者を対象とした、baxdrostat とダパグリフロジンのイベント駆動型第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験薬の概要、試験デザインおよび実施体制等の説明を受け、試験を実施することの妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題② 杏林製薬株式会社の依頼による肺サルコイドーシス患者を対象とした efzofitimod の第Ⅲ相臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・当該治験薬の海外におけるその他重篤な有害事象報告を受け、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題③ 株式会社 CureApp 社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎 (NASH) を対象とした治療アプリ CA-NASH の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験機器に関する安全性定期報告 (報告対象期間：2023 年 11 月 8 日～2024 年 11 月 7 日) を受け、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 ・治験期間が 1 年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認 (審議不参加：赤松 雅俊・治験責任医師)</p> <p>【報告事項】</p> <p>議題① 医薬品製造販売後調査について、経過報告 2 件、終了報告 1 件の報告があり、すべて了承された。</p>
特記事項	特になし