

令和6年度 徳島県立中央病院 治験審査委員会 会議の記録の概要			
開催日時	令和6年8月22日(木) 17:00 ~17:15		
開催場所	徳島県立中央病院 3階 会議室1		
出席委員名	尾崎修治、大森隆史、柴田啓志、広瀬憲志、宮本美恵、浦本まりな、野田理絵、森順三郎、前田隆司、美馬史彦、美馬敦美		
欠席委員名	山本浩史、林佑二		
説明医師	飯間 努		
議題及び審議を含む主な議論の概要	議題① No.525 依頼者 質疑応答 審議結果	(治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン合同会社の依頼による、症候性心不全を対象としたBI 690517の第III相試験 (治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン合同会社 選択基準に関する質疑応答があった。 本治験内容について治験を実施する妥当性について審議した結果、本治験を実施することに問題なく承認とした。	
	議題② No.511 依頼者 審議結果	日本新薬株式会社の依頼によるNS-304の後期第II相試験 日本新薬株式会社 有害事象報告を踏まえ、治験を継続する妥当性について審議した。本治験を継続することに問題なく承認とした。	
	議題③ No.521 依頼者 審議結果	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)の依頼による多発性骨腫患者を対象としたREGN5458の第I/II相試験 (治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社 有害事象報告を踏まえ、治験を継続する妥当性について審議した。本治験を継続することに問題なく承認とした。 治験実施状況報告を踏まえ、治験を継続する妥当性について審議した。本治験を継続することに問題なく承認とした。	
	議題④ No.522 依頼者 審議結果	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心臓発作の患者を対象としたziltivekimab の効果をプラセボと比較検討する第3相試験 ノボ ノルディスク ファーマ株式会社 有害事象報告を踏まえ、治験を継続する妥当性について審議した。本治験を継続することに問題なく承認とした。	
議題及び審議を含む主な議論の概要	<臨床研究、製造販売後調査> 議題なし  ・新たに締結する治験関連契約書類および治験関連手順書の改定について確認を行った。 ・前回開催(7月)の本委員会議事録についての確認がされホームページに掲載することとした。		