

2024 年度 第 11 回 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2025 年 2 月 17 日 (月) 16 時 30 分～17 時 00 分
開催場所	中部労災病院 2 階講堂
出席委員名	梅村敏隆脳神経内科部長(委員長)、田中宏太佳リハビリテーション科部長(副委員長)、中田吉則薬剤部長(副委員長)、中川誠院長補佐、牧田和也整形外科副部長、徳永智美看護副部長、豊島由香里中央検査部長、川村大会計課長、佐藤勇紀会計課員、竹内雄飛医事課員、田代俊孝仁愛大学学長

議題	武田薬品工業株式会社の依頼による慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象とした TAK-771 の第3相試験
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	梅村敏隆委員長、中田吉則副委員長、豊島由加里委員は、審議・採決に不参加。委員長代行として、田中宏太佳副委員長により審議・採決。

議題	非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第 III 相試験:治験継続の適否
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	なし

議題	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎 (CIPD) 患者を対象とした Nipocalimab の第 II / III 相試験:治験継続の適否
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	梅村敏隆委員長、中田吉則副委員長は審議・採決に不参加。委員長代行として、田中宏太佳副委員長により審議・採決。

議題	中外製薬株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした RO5072759 の第 III 相試験:治験継続の適否
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	なし

議題	A Phase 3 Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Dazodalibep in Participants With Sjögren's Syndrome With Moderate-to-severe Systemic Disease Activity 全身の疾患活動性が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象に dazodalibep の有効性及び安全性を評価する第 III 相無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験:治験継続の適否
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	中田吉則副委員長、豊島由加里委員は審議・採決に不参加。

議題	A Phase 3 Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Dazodalibep in Participants With Sjögren's Syndrome With Moderate-to-Severe Symptom State 症状状態が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象に dazodalibep の有効性及び安全性を評価する第 III 相無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験:治験継続の適否
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	中田吉則副委員長、豊島由加里委員は審議・採決に不参加。