

2022年8月 公立学校共済組合九州中央病院 治験審査委員会 議事録概要

【開催日時】2022年8月30日（火） 16:00~16:45

【開催場所】九州中央病院 3階 会議室

【出席委員名】中島 信隆、樋口 美奈子、五島 大祐、後藤 聖司、山田 さおり、伊波 拓也、  
新城 睦子、田形 隆次、佐藤 輝幸、長嶋 一磨、前田 共秀

議題① 帝人ファーマ株式会社の依頼による慢性流涎症（唾液過多）患者を対象としたNT 201Sの  
第Ⅲ相試験

【審議事項】

- ・当該治験の実施可否について審議した。

<審議結果：承認>

議題② 大正製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたTS-152の継続長期試験

【審議事項】

- ・当該治験薬に関する安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。
- ・治験薬概要書（第5版補遺）の変更について治験継続の妥当性を審議した。
- ・同意説明文書（第14版）の変更について治験継続の妥当性を審議した。

<審議結果：承認>

【報告事項】なし

議題③ マルホ株式会社の依頼によるnemolizumabの結節性痒疹患者に対する第Ⅱ/Ⅲ相試験  
-比較/長期継続投与試験-

【審議事項】

- ・当該治験薬に関する安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。
- ・治験分担医師の変更について治験継続の妥当性を審議した。
- ・治験実施状況報告について治験継続の妥当性を審議した。

<審議結果：承認>

【報告事項】なし

議題④ サノフィ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象としたitepekimabの  
第Ⅲ相試験

【審議事項】

- ・当該治験薬に関する安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。

<審議結果：承認>

【報告事項】なし

議題⑤ ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による成人のアトピー性皮膚炎患者を  
対象としたCC-93538の第2相試験

【審議事項】

- ・当該治験薬に関する安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。
- ・治験分担医師の変更について治験継続の妥当性を審議した。

<審議結果：承認>

【報告事項】

- ・当該治験薬に関する安全性情報（年次報告）について報告した。

議題⑥ 武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第3相試験

【審議事項】

- ・当該治験薬に関する安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。
- ・欧州製品概要の追加について治験継続の妥当性を審議した。

<審議結果：承認>

【報告事項】なし

議題⑦ インスメッド合同会社の依頼による嚢胞性線維症を伴わない気管支拡張症患者を対象とした Brensocatib の第Ⅲ相試験

【審議事項】

- ・被験者の募集の手順（広告等）に関する資料について治験継続の妥当性を審議した。

<審議結果：承認>

【報告事項】なし

議題⑧ アストラゼネカ株式会社の依頼による「コントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+グリコピロニウム+ホルモテロールフマル酸塩水和物の固定用量3剤配合剤の有効性及び安全性を評価する試験」

【審議事項】

- ・治験薬概要書（第2.0版）の変更について治験継続の妥当性を審議した。

<審議結果：承認>

【報告事項】なし

以上