

2024年1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】2024年1月30日（火） 16:12~16:30

【開催場所】九州中央病院 3階 会議室

【出席委員名】樋口 美奈子、五島 大祐、後藤 聖司、山中 三枝、平山 賢司、新城 睦子、
中村 剛直、佐藤 輝幸、長嶋 一磨、前田 共秀

議題① 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】

- ・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② 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。
- ・治験薬概要書（第8版）の変更について治験継続の妥当性を審議した。
- ・治験実施計画書（翻訳版02）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5版）の変更について治験継続の妥当性を審議した。
- ・パートナー妊娠追跡調査同意書（版番号：3）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 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。

<審議結果：承認>

【報告事項】なし

議題④ 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】

- ・治験薬概要書（第7.0版）の変更について治験継続の妥当性を審議した。
- ・付保証明書（第3.0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

議題⑤ 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 201 の
第Ⅲ相試験

【審議事項】 なし

【報告事項】

- ・ 治験の終了について報告した。

議題⑥ バイエル薬品株式会社の依頼による急性非心原塞栓性虚血性脳卒中又は高リスク TIA（一過性
脳虚血発作）発症後の患者を対象とした BAY 2433334 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。
- ・ 緊急連絡カード（Ver. 3.0）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⑦ アストラゼネカ株式会社の依頼による中等度から重度のコントロール不良喘息患者を対象
とした Atuliflapon の第Ⅱ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

以上