

標題	2025 年度 1 回治験審査委員会公開用議事録
<p>日 時：2025 年 4 月 1 日(火) 16：00～16：10 場 所：中棟 4F 会議室 出席者：新谷、萱野、木島、小原、迫、岩尾、増田、鈴木、開、高橋、山本 S M O：吉村</p>	
<p>議事内容</p> <p>議題① グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による有効な治療法がない又は他の治療法が適さない再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としたベランタマブ マホドチンの拡大治験</p> <ul style="list-style-type: none">・当該施設で発生した重篤な有害事象について、引き続き治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：上記案件承認></p> <p>議題② アキュリスファーマ株式会社の依頼による閉塞性睡眠時無呼吸症候群患者を対象とした治験薬の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第 III 相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き治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：上記案件承認></p> <p>議題③ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による IgA 腎症を対象とした LNP023 の第 III 相継続投与試験</p> <ul style="list-style-type: none">・当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治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：上記案件承認></p> <p>議題④ 田辺三菱製薬株式会社の依頼による MT-2111 の第 I/II 相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・当該治験薬で発生した重篤な副作用について、引き続き治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：上記案件承認></p> <p>議題⑤ シミック株式会社の依頼による虚血性心疾患を対象とした CPJ-10001 の有効性と安全性を評価する単盲検多施設共同比較試験</p> <ul style="list-style-type: none">・当該治験における治験実施計画書別紙 1 の変更について引き続き治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：上記案件承認></p> <p>【その他報告事項】</p> <p>議題⑥ 2024 年度第 12 回 IRB の議事録内容を確認し、了承した。</p> <p style="text-align: right;">以上</p>	