

(独) 労働者健康安全機構 岡山労災病院治験審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	2024年12月12日(木) 16:10~16:35
開催場所	岡山労災病院 大会議室
出席委員名	藤本伸一、船越幸代、矢野朋文、足立吉陽、宗政充、宇野太、三重野明美、中西慶治、 沖田健太郎、河内志津江、渡辺邦弘、乙川和人、原田浩彰
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>① 「慢性閉塞性肺疾患患者を対象に astegolimab の長期安全性を評価する第Ⅲ相、非盲検、継続投与試験」 依頼者：Fortrea Japan 株式会社 審議内容：治験依頼書及び治験実施計画書等添付資料に基づき治験実施の適否を審査 審議結果：承認</p> <p>② 「未治療の進行悪性胸膜中皮腫を対象にペムプロリズマブ及び化学療法を併用した際のレンバチニブの安全性及び有効性を評価する多施設共同、単群、第Ⅱ相試験」 依頼者：岡山労災病院腫瘍内科部長 藤本伸一（医師主導治験） 審議内容：安全性に関する報告 審議結果：承認</p> <p>③ 「慢性閉塞性肺疾患患者を対象に astegolimab 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、多施設共同試験」 依頼者：Fortrea Japan 株式会社 審議内容：安全性に関する報告 審議結果：承認</p> <p>④ 「発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第Ⅺa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照 event-driven 試験」 依頼者：ヤンセンファーマ株式会社 審議内容：安全性に関する報告 審議結果：承認</p> <p>⑤ 「アストラゼネカ株式会社の依頼による胸膜中皮腫患者を対象とした volrustomig(MEDI5752)の第Ⅲ相臨床試験」 依頼者：アストラゼネカ株式会社 審議内容：安全性に関する報告 当院の重篤な有害事象に関する報告 審議結果：承認</p> <p>⑥ 「206713 試験又は 213744 試験の登録被験者を対象とした GSK3511294 の非盲検継続投与試験」 依頼者：IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社 ・ 審議内容：安全性に関する報告 審議結果：承認</p> <p>⑦ 「好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメボリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験」 依頼者：IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社 ・ 治験終了報告</p> <p>⑧ 「MK3475 の第Ⅱ相試験」 依頼者：MSD 株式会社 ・ 審議内容：治験実施状況の報告 審議結果：承認</p>