

2022 年度 第5回 治験審査委員会
会議の記録の概要

1. 日 時 令和4年10月13日（木）午後4時30分～午後5時3分
2. 場 所 東館11階 C会議室
3. 出席者 前田賢人、望月英明、大隅進、深澤誠司、五十嵐健康、土田裕美、大倉瑞穂、山田浩、坂井美文
4. GCP審議事項
 - (1) 新規治験申請
 - ①日本新薬株式会社の依頼によるNS-304の後期第Ⅱ相試験

審議結果：承認
 - (2) 治験の継続審議
 - ①日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験
依頼者から報告された安全性情報について治験を継続実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認
 - ②ACS患者を対象としたCSL112の二重盲検第3相臨床試験
依頼者から報告された安全性情報について治験を継続実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認
 - ③蛋白尿を認める慢性腎臓病患者に対するAZD5718のアルブミン尿減少効果を評価する試験
依頼者、治験責任医師から提出された治験に関する変更申請書について、添付資料に基づき治験を継続実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認
 - ④ノーベルファーマ株式会社の依頼による急性期帯状疱疹患者を対象としたNPC-06の第Ⅲ相試験
依頼者、治験責任医師から提出された治験に関する変更申請書について、添付資料に基づき治験を継続実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認
 - ⑤増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたTozorakimabの有効性及び安全性試験
依頼者、治験責任医師から提出された治験に関する変更申請書について、添付資料に基づき治験を継続実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認
 - (1) 実施体制の変更 2件について報告された。
 - (2) 早期中止報告 AZD5718