

標 題	令和 5 年度 第 4 回治験審査委員会	開催日時	2023 年 7 月 18 日 17 時 10 分 ~ 17 時 45 分
		場 所	堺市立総合医療センター 4 階会議室 1 (一部の委員は WEB 会議システムを使用しリモート参加)
出席者	能浦真吾（議長）、花房俊昭、倭成史、山村順、長井美樹、田中文、安井友佳子、金山千明、古谷緑、児玉恵美子、高橋利治、中辻里美、小西宏幸、田中将之		
欠席者	石坂敏彦		
<p>【議事内容】</p> <p>1. 治験の継続等の適否について</p> <p>(1) 日本イーライリリー株式会社の依頼による閉塞性睡眠時無呼吸患者を対象としたチルゼパチドの第Ⅲ相試験（GPI2）</p> <p><u>審議内容</u>：当該治験薬で発生した安全性情報について、治験継続の適否を審議した。 <u>審査結果</u>：承認</p> <p>(2) Altos Biologics Inc.の依頼による新生血管を伴う加齢黄斑変性患者を対象としたALT-L9の第3相試験</p> <p><u>審議内容</u>：当該治験薬で発生した安全性情報、当院で発生した重篤な有害事象について、治験継続の適否を審議した。 <u>審査結果</u>：承認</p> <p>(3) アストラゼネカ株式会社の依頼による高カリウム血症又は高カリウム血症のリスクを有する慢性腎臓病（CKD）患者を対象としたCKD 進行におけるジルコニウムシクロケイ酸ナトリウム水和物の第Ⅲ相有効性試験</p> <p><u>審議内容</u>：当該治験薬で発生した安全性情報について、治験継続の適否を審議した。 <u>審査結果</u>：承認</p> <p>(4) （治験国内管理人）IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼による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第Ⅲ相非劣性試験</p> <p><u>審議内容</u>：治験薬GSK3511294に係る補償制度の概要の変更、当該治験薬で発生した安全性情報について、治験継続の適否を審議した。 <u>審査結果</u>：承認</p>			

2. 治験に関する報告事項について

- (1) (治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する第Ⅲ相非劣性試験

報告事項 : 1 件

3. その他

- (1) 委員に対する教育研修について
事務局より、委員に対する教育研修を行った。
(第 46 回目のテーマ: 品質管理・品質保証とモニタリング「モニタリングと監査について」)
- (2) 現在の治験進捗状況の報告
事務局より、現在の治験進捗状況を報告した。

【特記事項】

- (1) 外部委員 2 名 (小西委員、田中委員) については、WEB 会議システム (Zoom ミーティング) を使用して院外各所よりリモート参加。WEB 会議システム (Zoom ミーティング) の使用にあたっては、会議の内容が漏洩しないように注意を払ったうえで参加していただくよう予め依頼した。

【次回開催】

- ・日時 : 2023 年 8 月 15 日 (火) 17 時 00 分 ~ (予定)
- ・場所 : 1 階 ホール (予定)

以上