

標題	令和6年度 第1回治験審査委員会	開催日時	2024年4月16日 17時05分～17時30分			
		場所	堺市立総合医療センター 1階ホール (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、安井友佳子、倭成史、山村順、長井美樹、田中文、藤井千賀、金山千明、古谷緑、児玉恵美子、柴慎太郎、中辻里美、小西宏幸、田中将之					
欠席者	なし					
【議事内容】						
1. 新規治験実施の適否について						
(1) アストラゼネカ株式会社の依頼による増悪歴を有する慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたトゾラキマブの長期有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験						
<u>審査内容</u> ：当院にて当該治験を実施することの適否について審議した。						
<u>審査結果</u> ：承認						
2. 治験の継続等の適否について						
(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)						
<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						
(2) 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						
<u>審議内容</u> ：当院での治験実施状況について、治験継続の適否を審議した。						
<u>審査結果</u> ：承認						
(3) (治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン合同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 (デペモキマブ) 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						
<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						

2. 治験に関する報告事項について

(1) その他

報告事項：1件

3. その他

(1) 治験審査委員会委員名簿（2024年4月1日付）の配付

治験審査委員会委員名簿（2024年4月1日付）を配付した。

(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：2024年5月21日（火） 17時00分～（予定）
- ・場所：1階 ホール（予定）

以上