2025年度 第3回 治験審査委員会 概要

開催年月日	西暦 2025 年 6月 20日 (金曜日)				
時 間	午後 5:45 ~ 午後 5:55 <u>計 0時間 10分</u>				
場所	C 棟 5 階会議室				
出席者氏名	 ・委員長:字野耕治、副委員長:友金幹視 ・院内委員(専門):岡野晋治、前林佳朗、阿部真理、辻本武志、藤内千歳(非専門):谷口治郎、藤岡直大 ・院外委員(専門):川原崎功、(非専門):安西将也、初田貞明 ・申請者(新規)なし 				

【審議事項】

1. 新規申請治験の実施の可否

該当なし

2. 治験変更依頼の可否

該当なし

3. 安全性情報等・重篤な有害事象に関する可否

<u>。 女王</u>	3. 女生性情報等・里馬な有害事象に関する可否								
No.1	G2019-03	ACP196(ACE-LY-308)	血液内科	アストラゼネカ					
アストラゼネカ株式会社の依頼によるマントル細胞リンパ腫患者を対象とした BR(ベンダムスチン+リツキシマブ)療法単独と									
acalabrutinib+BR 療法併用の第Ⅲ相試験									
•安全性	•安全性情報								
(2025/1)	/26∼4/25)ACP-	196:全体 622 例/799 件(国内 2 例]/2 件、ニューモシスチス・	イロベチイ肺炎、脳幹出					
血)									
治験継続	を承認した								
No.2	G2023-01	APD334-207	消化器内科	ファイザー					
ファイザー	-株式会社の依頼に	よる潰瘍性大腸炎を対象とした etrasin	nod の第Ⅱ相試験						
-		~4/5)全体 6 例/6 件(国内 1 例/1	件、溶血性貧血)						
治験継続	を承認した								
No.3	G2023-01	APD334-207	消化器内科	ファイザー					
ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象とした etrasimod の第 II 相試験									
	Lister (to the Nilson Late () to (
·安全性情報(2025/4/6~4/19)全体 20 例/28 件(国内 1 例/1 件、溶血性貧血)									
治験継続を承認した									
No.4	G2023-01	APD334-207	消化器内科	ファイザー					
ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象とした etrasimod の第 II 相試験									
·安全性情報(2025/4/20~5/3)全体 12 例/13 件(国内 1 例/1 件、溶血性貧血)									
冶験継続	治験継続を承認した								

4. 実施状況報告による治験継続の可否

該当なし

5. 逸脱報告による治験継続の可否

該当なし

【報告事項】下記が報告された

6. モニタリング・監査結果の報告

No.5	G2019-03	ACP196(ACE-LY-308)	血液内科	アストラゼネカ
No.6	G2020-02	ME-401-K02	血液内科	協和キリン
No.7	G2024-01	AIS-D08	腎臓内科	Alpine Immune Sciences

^{・3} 社により3回のモニタリングが実施されたが、特に問題は指摘されなかった。

7. 迅速審査の報告

該当なし

8. 治験終了・開発中止の報告

該当なし

9. その他

該当なし