病院運営委員会会議録様式

病院長	副院長 事務局長 次 長					
課長	主幹 主査 係					
委員会名称	治験審査委員会	委員長				
開催日時	令和 6年 11月 12日 15時30分より					
場 所	4 階講堂①					
出席委員	貴家剛、富田美佳、片桐明、竹下宗久、北清美、児玉美香、 末政忠巳、槻舘俊男、山嵜博史					
その他						
出 席 者						
議題	治験の継続可否について					
配布資料	次項概要参照					

令和6年度 第8回 治験審査委員会議事録

I. 審議事項

1) 治験継続の可否について 継続審査 4 試験 (次項「君津中央病院治験審査委員会 概要」を参照)

II. 報告事項

TAK-279 試験 新規患者登録の再開について

君津中央病院治験審査委員会 概要

※ 下記、審議事項(報告書等)に基づき治験実施・継続の妥当性について審議する。_{IRB開催日:} 2024年11月12日

	- TRD開催日: 2024年11万12日							
審査区分	治験薬 or(院内コー ド) 依頼者	治験課題名	相	審議事項	報告書・申請書提出日		審議結果	
継続	AIN457 ノバルティス ファーマ _{株式会社}	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によ る化膿性汗腺炎を対象としたセクキヌマブの 第Ⅲ相継続投与試験	Ш	治験に関する変更申請書	2024/10/24			承認
継続	S-005151 塩野義製薬 ^{株式会社}	急性期脳梗塞の成人患者を対象としたレダセムチド(S-005151)の後期第2相,無作為化,二重盲検試験	Ιb	治験に関する変更申請書	2024/10/21			承認
継続	TAK-279 武田薬品工業 株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼による汎発型膿 疱性乾癬又は乾癬性紅皮症患者を対象とした TAK-279の第3相試験	Ш	安全性情報等に関する報告書 治験に関する変更申請書	2024/9/27	2024/10/3	2024/10/23	承認
継続	LY3650150 日本イーライリリー _{株式会社}	日本イーライリリー株式会社依頼の鼻腔内ステロイド治療を受けている鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎成人患者を対象としてLY3650150(レプリキズマブ)の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験	Ш	安全性情報等に関する報告書	2024/10/21			承認
報告	TAK-279 武田薬品工業 株式会社	武田薬品工業株式会社の依頼による汎発型膿 疱性乾癬又は乾癬性紅皮症患者を対象とした TAK-279の第3相試験	Ш	新規患者登録の再開について	2024/10/24	201440-480-480-480-480-480-480-480-480-480-	81.000.000.000.000.000.000.000.000	_

(上から承認順)

以上

次回開催予定	令和6年12月10日(火)
(開催日時間場所等)	開催場所 4 階講堂① 15 時 30 分から