

病院運営委員会会議録様式

病院長		副院長		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 12 月 10 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、榎本吉倫、片桐明、竹下宗久、北清美、児玉美香、加藤友紀子、末政忠巳、槻館俊男、山崎博史									
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 9 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 3 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

- G-1 試験 開発の中止等に関する報告書

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12月10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	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細胞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	Ⅲ	安全性情報等に関する報告書	2024/11/18			承認
				治験実施状況報告書	2024/11/19			
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	Ⅲ	安全性情報等に関する報告書	2024/11/15			承認
				治験に関する変更申請書	2024/11/15			
継続	WBCRRD/SPB-KT ニプロ株式会社	持続的血液浄化療法(CBP)を施行する患者を対象としたWBCRRD及びSPB-KTの第Ⅲ相臨床評価	Ⅲ	安全性情報等に関する報告書	2024/11/8			承認
				治験に関する変更申請書	2024/11/15			
報告	G-1 株式会社JIMRO	G-1の敗血症患者を対象とした多施設共同試験	Ⅲ	開発の中止等に関する報告書	2024/11/22			—

(上から承認順)

以上

<p>次回開催予定 (開催日時間場所等)</p>	<p>令和7年1月14日(火) 開催場所 4階講堂① 15時30分から</p>
------------------------------	---