## 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	事務局次長	事務局次長	
課長		副主査 主任主	<u> </u>		
委員会名称	治験審査委員会				委員長
開催日時	令和 7年 3月 1	1日 15時28分	~15 時 51 分		
場所	4 階講堂①				
出席委員	貴家剛、富田美佳、 加藤友紀子、末政忠			美香、	
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12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

なし

## 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: 2025年3月11日

審查	治験薬 or(院内コード)		相					審議
区 分 依頼者		治験課題名		審議事項	報告書・申請書提出日			結果
	S-005151 継 続 塩野義製薬	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	2025/2/17	2025/2/18		承認
				治験実施状況報告書	2025/2/10			
株式会	株式会社			重篤な有害事象に関する報告書	2025/2/18	2025/2/28		
	TAK-279 継 続 武田薬品工業 株式会社	武田栗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		安全性情報等に関する報告書	2025/2/3	2025/2/17	2025/2/18	承認
				治験に関する変更申請書	2025/2/17			
	LY3650150	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 (レブリキズマブ)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	2025/2/18			承認
	日本イーライリリー			治験に関する変更申請書	2025/2/19			
	株式会社							

(上から承認順)

以上

次回開催予定	令和7年4月8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				