

病院長		副院長		副院長		事務局長		事務局次長	
課長		主査		副主査		副主査		主任主事	
委員会名	治験審査委員会								委員長
開催日時	令和 7 年 6 月 10 日 15 時 30 分から 15 時 46 分まで								
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、児玉美香、北清美、末政忠巳、小柳洋嗣、堀田正伸、村井邦雄、槻館俊男、山崎博史								
その他出席者	藤野綾香（書記）								
欠席者	なし								
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 7 年度 第 3 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

被験者募集終了時期について
 治験終了報告
 開発中止報告

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6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	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	II b	重篤な有害事象に関する報告書	2025/5/13			承認
				治験に関する変更申請書	2025/5/21			
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	III	安全性情報等に関する報告書	2025/4/28	2025/5/9	2025/5/19	承認
				治験に関する変更申請書	2025/5/19			
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	2025/5/16			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	III	被験者募集終了時期に関する連絡	2025/5/12			—
報告	TAR200/Cetrelimab ヤンセンファーマ株式会社	膀胱全摘除術を受けていない筋層浸潤性膀胱尿路上皮癌 (MIBC) 患者を対象として、TAR-200とCetrelimabを併用したときの有効性を同時化学放射線療法と比較する第3相、多施設共同、ランダム化試験	III	治験終了報告書	2025/5/19			—
報告	CS-3150 第一三共株式会社	第一三共株式会社の依頼によるアルブミン尿を有する2型糖尿病患者を対象としたCS-3150の第III相試験 (308)	III	開発中止等に関する報告書	2025/5/8			—

(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7月8日 (火) 開催場所 4階講堂① 15時30分から</p>
------------------------------	---