病院長		副院長 事務局長 事務局次長					
課長		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 8月 12日15時30分から 16時10分まで					
場	所	4 階講堂①					
出席委	禾 吕	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、					
山床安	貝	小柳洋嗣、堀田正伸、村井邦雄、槻舘俊男、山嵜博史					
その	他	山本雅史(治験責任医師)千葉優紀(治験モニター:IQVIA)					
出席	者	藤野綾香(書記/CRC)春木恵(CRC)石渡亜耶(CRC)					
欠席	者	なし					
議	題	治験の実施・継続可否について					
配布資	料	次項概要参照					

令和7年度 第5回 治験審査委員会議事録

I. 審議事項

1) 治験実施の可否について 新規審査 1 試験

2) 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

治験概要書の年次改訂について

君津中央病院治験審查委員会 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8月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		出日	審議結果
実施	Selatogrel ヴィアトリス製薬 ^{合同会社}	ヴィアトリス製薬合同会社の依頼による急性 心筋梗塞患者を対象としたselatogrelの第Ⅲ 相試験	Ш	治験依頼書	2025/7/28			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	重篤な有害事象に関する報告書 重篤な有害事象に関する報告書	2025/7/28	2025/8/4		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	2025/6/27	2025/7/11	2025/7/25	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 治験に関する変更申請書	2025/7/24			承認
報告	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	治験概要書の年次改訂について	2025/3/11			_

(上から承認順)

以上

次回開催予定	令和7年9月9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