## 第 216 回 昭和大学横浜市北部病院臨床試験審查委員会 議事録概要

開催日時	2022年6月27日(月) 17:30~18:05
開催場所	web 会議
出席委員	北見明彦、石田文生、南渕明宏、西木戸修、石田博雄、磯川悦子、渡邊徹、 池尻恵子、田邉聡、肥田典子(途中退席)、平沼直人、永野茂洋、亀ヶ谷純一 濱谷順子 (双方向の円滑な意思疎通が可能な手段(テレビ・Web 会議)を用いて出席)
議題及び審議を含む概要	【報告事項】 以下の迅速審査結果等について報告された。 報告① 継続・終了報告(治験1件 臨床研究12件 製造販売後調査1件) 承認報告② 変更申請(臨床研究14件) 承認報告② 変更申請(臨床研究14件) 承認報告③ 新規申請(製造販売調査2件) 承認報告③ 新規申請(製造販売調査2件) 承認報告④ 審查依頼(臨床研究3件) 承認程告④ 審查依頼(臨床研究3件) 承認[審議事項] 護題① 安全性情報(12件) 2022年3月25日~2022年5月11日に報告された安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。審議結果:承認12件
	審議結果:承認 議題④ 協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験

実施計画書/説明文書、同意文書の改訂に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した

審議結果:承認

議題⑤ 大塚製薬の依頼によるアルツハイマー型認知症に伴うアジテーション 患者を対象とした OPC-34712(ブレクスピプラゾール)の第Ⅱ/Ⅲ相試験 実施計画書の改訂に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性に ついて審議した

審議結果:承認

議題⑥ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による IgA 腎症を対象とした LNP023 の第Ⅲ相試験

説明文書、同意文書の改訂に伴い、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題⑦ DOT ワールド株式会社依頼による極低出生体重 (VLBW) 児 (1,500 g 未満) を対象とした完全母乳栄養 (EHMD) における成長及び安全 性評価のための無作為化比較対照試験

説明文書、同意文書/その他の改訂に伴い、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題® 協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験

重篤な有害事象に関する報告(第1報)(第2報)に伴い、引き続き 治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

特記事項