

# 会議の記録の概要

西暦 2024 年度 第 9 回 福山市民病院 治験審査委員会	
開催日時	2024 年 12 月 20 日 (金曜日) 16 時 30 分 ~ 17 時 11 分
開催場所	福山市民病院 西館 1 階 ホールコア大 (ステージ側)
出席委員	小川 恒由・遠藤 久之・植木 亨・藤井 俊宏・日高 秀邦・目瀬 浩・石井 賢造・内田 朋子 森光 保武・細井 正道・南本 一志・森定 瑞穂
欠席委員	浅海 信也・池田 雅彦・金尾 直樹
<p>※ 本治験審査委員会の開催にあたり、会議の成立要件を満たしていること、また当該治験に関係のある委員はその審議及び採決に関わらないことを確認しました。</p> <p>I 治験に関する審議・報告事項</p> <p>【審議事項】</p> <p>No. 01 アストラゼネカ株式会社の依頼による 進行 HER2 発現胆道癌を対象に T-DXd+rIvegostomig と標準治療を比較する第Ⅲ相試験 ○審議事項：治験の実施の適否 1_治験依頼書 1 件 → 審議結果：承認</p> <p>No. 02 日本イーライリリー株式会社の依頼による 早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 ○審議事項：治験の継続の適否 1_安全性情報等に関する報告 2 件 2_重篤な有害事象に関する報告 2 件 → 審議結果：承認 ○報告事項 なし</p> <p>No. 03 中外製薬株式会社の依頼による 膀胱癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相臨床試験 ○審議事項：治験の継続の適否 1_安全性情報等に関する報告 1 件 → 審議結果：承認 ○報告事項 なし</p> <p>No. 04 日本イーライリリー株式会社の依頼による アトピー性皮膚炎を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相二重盲検試験 ○審議事項：治験の継続の適否 1_安全性情報等に関する報告 2 件 → 審議結果：承認 ○報告事項 なし</p> <p>No. 05 日本イーライリリー株式会社の依頼による 中等症から重症のアトピー性皮膚炎を対象としたレプリキズマブの第Ⅲ相試験 ○審議事項：治験の継続の適否 1_安全性情報等に関する報告 1 件 → 審議結果：承認 ○報告事項 なし</p> <p>No. 06 日本イーライリリー株式会社の依頼による アトピー性皮膚炎を対象としたレプリキズマブの第Ⅲ相試験 ○審議事項：治験の継続の適否 1_安全性情報等に関する報告 1 件 → 審議結果：承認</p>	

○報告事項  
なし

【報告事項】

なし

II 製造販売後調査に関する審議・報告

【審議事項】

なし

【報告事項】

No. 07 2024 年度 12 月報告分 副作用・感染症報告…………… 2 件  
責任医師や症例数の追加、期間延長等の変更…………… 2 件  
中間報告…………… 0 件  
終了報告…………… 2 件

III 小児治験ネットワーク中央治験審査委員会 審議・報告事項（2024 年 12 月 17 日 中央 IRB 開催）

No. 08 JCRファーマ株式会社の依頼による

小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象として、JR-142 の週 1 回投与と  
グロウジェクトの連日投与とを比較する第Ⅲ相臨床試験

○審議事項：治験の継続の適否

1\_治験に関する変更申請 1 件

→ 審議結果：承認

○報告事項：なし

No. 09 （治験国内管理人）ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による

日本人小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした lonapegsomatropin の第 3 相試験

○審議事項：治験の継続の適否

1\_安全性情報等に関する報告 2 件

→ 審議結果：承認

○報告事項 なし

No. 10 ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による

成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした somapacitan の第Ⅲa 相試験

○審議事項：治験の継続の適否

1\_安全性情報等に関する報告 1 件

→ 審議結果：承認

○報告事項：治験実施計画書別冊 I（第 14.0 版）英語／日本語、  
治験実施計画書別冊 II（第 13.0 版）

No. 11 マルホ株式会社の依頼による

nemolizumab の乳幼児及び小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした第Ⅲ相試験—比較／長期投与試験

○審議事項：治験の継続の適否

1\_安全性情報等に関する報告 1 件

→ 審議結果：承認

○報告事項：なし

■次回、治験審査委員会は 2025 年 1 月 23 日(木) 16：30 から開催予定です。

※ 治験審査委員会の会議の記録の概要の公表課題名については、治験依頼者に事前に確認の上、作成しています。