

(公財)天理よろづ相談所病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時：令和4年 2月 25日（金）18時00分より18時15分

開催場所：天理よろづ相談所病院 本館 4階会議室

出席委員名：田口 善夫、種田 和清、末長 敏彦、義本 裕次、奥野 智之、河合のり子、
嶋田 昌司、吉岡 敏子、深谷 太清、辰巳 慶三

[審議事項]

議題 1 第一三共株式会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象としたキザルチニブ（AC220）の第Ⅲ相試験

1-1) 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、治験継続の妥当性について審議した。治験責任医師の見解として、治験の継続に問題はなく、治験実施計画書及び同意説明文書改訂の必要性はないものと判断しており、審議の結果、承認された。

議題 2 国立大学法人北海道大学病院の依頼による非小細胞肺癌手術適応症例に対する医師主導治験

2-1) 治験実施状況について、治験継続の妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題 3 アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髓性白血病患者を対象としたASP2215併用第Ⅰ/Ⅱ相試験

3-1) 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、治験継続の妥当性について審議した。治験責任医師の見解として、治験の継続に問題はなく、治験実施計画書及び同意説明文書改訂の必要性はないものと判断しており、審議の結果、承認された。

3-2) 治験実施状況について、治験継続の妥当性について審議した。

審査結果：承認

議題 4 大阪大学医学部附属病院の依頼による心臓リハビリテーションの適応となる心疾患患者を対象にした医師主導治験

4-1) 当該治験機器で発生した重篤な副作用について、治験継続の妥当性について審議した。治験責任医師の見解として、治験の継続に問題はなく、治験実施計画書及び同意説明文書改訂の必要性はないものと判断しており、審議の結果、承認された。

議題 5 インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼によるINCB050465（Parsaclisib）の第Ⅱ相試験

5-1) 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、治験継続の妥当性について審議した。治験責任医師の見解として、治験の継続に問題はなく、治験実施計画書及び同意説明文書改訂の必要性はないものと判断しており、審議の結果、承認された。

議題 6 ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社の依頼による特発性肺線維症
(IPF) 患者を対象としたPRM-151の第Ⅲ相試験

6-1) 同意説明文書の変更に伴う治験に関する変更依頼について、治験継続の妥当性について審議した。

審査結果：承認

以上