

第 204 回 上尾中央総合病院 治験審査委員会 議事概要

日時: 2025年9月11日(木) 8:20~8:35

会場:上尾中央総合病院 B館8階会議センター 会議室 3+4

出欠:○出席 ×欠席

| 出欠 | 氏名 | 出欠 | 氏名 | 出欠 | 氏名 |
|---------|-------|----|--------|----|------|
| × | 大村 健二 | 0 | 徳永 恵子 | 0 | 朽木 智 |
| 0 | 新井 亘 | 0 | 土屋 文 | 0 | 新村 出 |
| 0 | 田端 知明 | 0 | 鈴木 朋子 | | |
| \circ | 大崎 政海 | 0 | 比留間 英人 | | |
| \circ | 井上 富夫 | 0 | 吉野 美紗 | | |

【決定事項(審議結果)】

- ●アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890) の第Ⅲ相試験
- ・安全性情報等に基づき、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。
- ・ 重篤な有害事象に関する報告に基づき、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

- ●中外製薬株式会社の依頼による抗 NMDAR 脳炎又は抗 LGI1 脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相試験
- ・安全性情報等に基づき、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。
- ・治験実施計画書の改訂に基づき、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。
- ・抗 LGI1 脳炎コホート中止のお知らせの追加に基づき、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

- ●日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による Vicadrostat とエンパグリフロジンの併用投与が慢性腎臓病患者に有効かどうかを検討する試験
- ・安全性情報等に基づき、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。
- ・Participant Safety Brochure および Participant guide の改訂に基づき、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

【報告事項】

●特記事項なし