

2024 年度 第 3 回 社会福祉法人函館厚生院 函館中央病院 治験審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	2024 年 6 月 11 日(火) 17:30～17:45
開催場所	函館中央病院 会議室(病院南棟 8 階)
出席委員名	紺野 潤、北田 秀昭、古田 祐、松岡 佳吾、吉川 真由美、 亀谷 博志、梶原 雄介、小林 美紗、永盛 恒男
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題① 変形性膝関節症に伴う疼痛を有する成人被験者を対象とした、RTX-GRT7039 の関節内注射の有効性及び安全性を検討する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験（実施施設：函館中央病院） 重篤な有害事象に関する報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 <u>審議結果 承認</u></p> <p>議題② S-151128 の変形性膝関節症患者を対象とした第 1b 相臨床試験（実施施設：函館中央病院） 新たな安全性情報報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 <u>審議結果 承認</u></p> <p>議題③ 腰椎椎間板ヘルニアによる神経障害性疼痛を有する患者を対象とした NSAIDs にミロガバリンベシル酸塩を追加併用処方した際の有効性と安全性の探索的検討(実施施設：函館中央病院) 臨床研究に関する定期報告、変更申請に基づき、研究を継続して行うことの妥当性について審議した。 <u>審議結果 承認</u></p> <p>議題④ 慢性の椎間板性腰痛患者に対する AMG0103 の有効性、安全性及び忍容性を評価する、第Ⅱ相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験（実施施設：函館中央病院） 治験に関する変更申請に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 <u>審議結果 承認</u></p> <p>議題⑤ アムジェン株式会社の依頼による Efavaleukin Alfa (AMG 592)の第Ⅱ相試験（実施施設：函館中央病院） 新たな安全性情報報告に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 <u>審議結果 承認</u></p>

	<p>【報告事項】</p> <p>議題① 中枢神経系(CNS)以外の身体領域に病変を有する又は疑われる成人患者を対象に MRI 検査における gadoquatrane 0.04 mmol Gd/kg の有効性及び安全性について既承認の環状型ガドリニウム系造影剤(mGBCA)0.1 mmol Gd/kg を対照に検討する多施設共同、無作為化、前向き、クロスオーバー、第 III 相、二重盲検試験（実施施設: 函館中央病院） 治験薬概要書の有効期限延長についての報告がなされた。</p>
<p>特記事項</p>	