

標題	社会医療法人愛仁会 高槻病院 治験審査委員会議事録
	<p>日 時：2023 年 10 月 23 日（月） 場 所：高槻病院 3 階 大会議室 1 副委員長：木村 真策 出席者：木村、津川、橋倉、八百、北濃、大崎、河井、野嶋 欠席者：平中、筒泉 治験事務局：北濃、吉満、佐藤</p>
	<p>【審議事項】</p> <p>議題① ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による C3 腎症を対象とした LNP023 の第Ⅲ相試験 ・ 安全性情報に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 <審議結果：承認></p> <p>議題② 治験国内管理人 IQVIA サービシズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294 をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験 ・ 安全性情報に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 <審議結果：承認></p> <p>議題③ ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした NN9924 の効果及び安全性を検討する試験（EVOKE plus） ・ 安全性情報に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 <審議結果：承認></p> <p>議題④ ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした NN9924 の効果及び安全性を検討する試験（EVOKE） ・ 安全性情報に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 <審議結果：承認></p> <p>議題⑤ アキュリスファーマ株式会社の依頼による nCPAP 療法を受けても日中の過度の眠気が認められる日本人閉塞性睡眠時無呼吸症候群患者に BF2. 649 を経口投与したときの有効性及び安全性を評価する、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験（パート 1）と、その後の非盲検、長期投与試験（パート 2）からなる第 3 相試験 ・ 安全性情報に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 ・ Fitbit 改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 ・ 実施状況報告について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 <審議結果：承認></p> <p>【報告事項】</p> <p>議題① ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による C3 腎症を対象とした LNP023 の第Ⅲ相試験 院内体制の変更により、2023 年 12 月からノイエス社に業務委託しフルサポートいただく旨を報告した。特に異議は無く、了承。</p> <p style="text-align: right;">以上</p>
特記事項	