

滋賀医科大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

会議名： 2023年6月治験審査委員会
 開催日時： 2023/06/28 14:00 ~ 15:15
 開催場所： 滋賀医科大学医学部附属病院3階 第3会議室
 出席委員名： 森田 真也（委員長）、大路 正人（副委員長）、中川 義久、藤本 徳毅、小越 優子、兼重 努、西澤 美知代、赤路 眞佐子、平山 佳伸、谷上 亜紀、舟橋 和夫

分類	議題番号	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
治験	1	23-04	日本メジフィジクス株式会社	虚血性心疾患が疑われる患者を対象としたNMB58の後期第Ⅱ相試験	委員会審査	治験の実施の適否	承認	治験実施計画書等に基づき、治験を実施することの妥当性について審議した。
治験	2	23-07	ナルティスファーマ株式会社	C3腎症を対象としたLNP023の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験の実施の適否	承認	治験実施計画書等に基づき、治験を実施することの妥当性について審議した。
治験	3	17-21	アヅヴィ合同会社	クローン病患者を対象として、risankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	委員会審査	重篤な有害事象等	承認	重篤な有害事象報告（第2報）について、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	4	15-11	武田薬品工業株式会社	Vedolizumab 皮下注製剤の非盲検長期継続投与試験（第3b相試験）	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	5	15-11	武田薬品工業株式会社	Vedolizumab 皮下注製剤の非盲検長期継続投与試験（第3b相試験）	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	6	15-11	武田薬品工業株式会社	Vedolizumab 皮下注製剤の非盲検長期継続投与試験（第3b相試験）	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	7	17-02	（治験国内管理人）シミック株式会社	クローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	8	17-02	（治験国内管理人）シミック株式会社	クローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	9	17-02	（治験国内管理人）シミック株式会社	クローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	10	17-21	アヅヴィ合同会社	クローン病患者を対象として、risankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	11	17-21	アヅヴィ合同会社	クローン病患者を対象として、risankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	12	18-01	協和キリン株式会社	糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

滋賀医科大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

分類	議題番号	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
治験	13	18-03	ヤンセンファーマ株式会社	(原題) A Phase 2/3, Randomized, Double-blind, Placebo- and Active-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Efficacy and Safety of Guselkumab in Participants with Moderately to Severely Active Crohn's Disease (邦題) 中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第II/III相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ及び実薬対照, 並行群間比較, 多施設共同試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	14	18-03	ヤンセンファーマ株式会社	(原題) A Phase 2/3, Randomized, Double-blind, Placebo- and Active-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Efficacy and Safety of Guselkumab in Participants with Moderately to Severely Active Crohn's Disease (邦題) 中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第II/III相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ及び実薬対照, 並行群間比較, 多施設共同試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	15	18-10	アッヴィ合同会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	16	18-10	アッヴィ合同会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	17	18-13	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	中等度から重度のクローン病患者を対象とした、BMS-986165の安全性及び有効性を検討する、プラセボ対照、ランダム化二重盲検第II相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	18	18-13	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	中等度から重度のクローン病患者を対象とした、BMS-986165の安全性及び有効性を検討する、プラセボ対照、ランダム化二重盲検第II相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	19	18-13	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	中等度から重度のクローン病患者を対象とした、BMS-986165の安全性及び有効性を検討する、プラセボ対照、ランダム化二重盲検第II相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	20	19-10	エーザイ株式会社	早期アルツハイマー病患者を対象としたBAN2401の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	21	19-10	エーザイ株式会社	早期アルツハイマー病患者を対象としたBAN2401の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	22	20-05	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相非盲検試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	23	20-05	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相非盲検試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	24	20-05	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相非盲検試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

滋賀医科大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

分類	議題番号	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
治験	25	20-10	田辺三菱製薬株式会社	ALS患者を対象としたMT-1186の第III相試験2	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	26	20-10	田辺三菱製薬株式会社	ALS患者を対象としたMT-1186の第III相試験2	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	27	20-13	中外製薬株式会社	糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたファリシマブの第III相継続投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	28	20-13	中外製薬株式会社	糖尿病黄斑浮腫患者を対象としたファリシマブの第III相継続投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	29	21-01	住友ファーマ株式会社	統合失調症患者を対象としたSEP-363856の第Ⅱ/Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	30	21-01	住友ファーマ株式会社	統合失調症患者を対象としたSEP-363856の第Ⅱ/Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	31	21-01	住友ファーマ株式会社	統合失調症患者を対象としたSEP-363856の第Ⅱ/Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	32	21-01	住友ファーマ株式会社	統合失調症患者を対象としたSEP-363856の第Ⅱ/Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	33	21-01	住友ファーマ株式会社	統合失調症患者を対象としたSEP-363856の第Ⅱ/Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	34	21-01	住友ファーマ株式会社	統合失調症患者を対象としたSEP-363856の第Ⅱ/Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	35	21-01	住友ファーマ株式会社	統合失調症患者を対象としたSEP-363856の第Ⅱ/Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	36	21-03	(治験国内管理人) IQVIAサービス ジャパン株式会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第2相無作為化、二重盲検試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	37	21-03	(治験国内管理人) IQVIAサービス ジャパン株式会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第2相無作為化、二重盲検試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	38	21-03	(治験国内管理人) IQVIAサービス ジャパン株式会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第2相無作為化、二重盲検試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	39	22-01	大塚製薬株式会社	急性期の統合失調症患者を対象としたプレクスピラゾール週1回製剤(QW製剤)の第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	40	22-01	大塚製薬株式会社	急性期の統合失調症患者を対象としたプレクスピラゾール週1回製剤(QW製剤)の第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

滋賀医科大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

分類	議題番号	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
治験	41	22-02	大塚製薬株式会社	統合失調症患者を対象としたプレクスピラゾール週 1 回製剤 (QW 製剤) の長期投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	42	22-02	大塚製薬株式会社	統合失調症患者を対象としたプレクスピラゾール週 1 回製剤 (QW 製剤) の長期投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	43	22-04	(治験国内管理人) PRAヘルスサイエンス株式会社	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	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	44	22-07	田辺三菱製薬株式会社	ALS対象の第Ⅲ相試験4	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	45	22-07	田辺三菱製薬株式会社	ALS対象の第Ⅲ相試験4	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	46	22-09	中外製薬株式会社	新生血管を伴う加齢黄斑変性患者を対象としたファリシマブの第Ⅲ相継続投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	47	22-11	マルホ株式会社	M610101のアトピー性皮膚炎患者に対する第II/III相試験 -ランダム化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、多施設共同試験-	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	48	22-11	マルホ株式会社	M610101のアトピー性皮膚炎患者に対する第II/III相試験 -ランダム化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、多施設共同試験-	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	49	22-11	マルホ株式会社	M610101のアトピー性皮膚炎患者に対する第II/III相試験 -ランダム化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、多施設共同試験-	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	50	22-12	マルホ株式会社	M610101のアトピー性皮膚炎患者に対する第III相長期投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	51	22-12	マルホ株式会社	M610101のアトピー性皮膚炎患者に対する第III相長期投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	52	22-12	マルホ株式会社	M610101のアトピー性皮膚炎患者に対する第III相長期投与試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	53	22-13	中外製薬株式会社	小児特発性ネフロ-ゼ症候群患者を対象としたRO5072759の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	54	23-01	ヤンセンファーマ株式会社	(原題) A Phase 2b Randomized, Double-blind, Active- and Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Induction and Maintenance Combination Therapy with Guselkumab and Golimumab in Participants with Moderately to Severely Active Crohn's Disease (邦題) 中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブとゴリムマブの導入療法及び維持療法の併用療法の有効性及び安全性を評価する、第IIb相、ランダム化、二重盲検、実薬・プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

滋賀医科大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

分類	議題番号	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
治験	55	23-01	ヤンセンファーマ株式会社	(原題) A Phase 2b Randomized, Double-blind, Active- and Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Induction and Maintenance Combination Therapy with Guselkumab and Golimumab in Participants with Moderately to Severely Active Crohn's Disease (邦題) 中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブとゴリムマブの導入療法及び維持療法の併用療法の有効性及び安全性を評価する、第IIb相、ランダム化、二重盲検、実薬・プラセボ対照、並行群間、多施設共同試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	56	23-02	中外製薬株式会社	新生血管を伴う網膜色素線条患者を対象としたRO6867461（ファリマブ）の第III相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	57	23-03	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	スベソリマブ が化膿性汗腺炎と呼ばれる皮膚疾患を有する患者に役立つかどうかを評価する試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	58	23-05	武田薬品工業株式会社	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象としたTAK-771の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	59	23-05	武田薬品工業株式会社	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象としたTAK-771の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	60	23-05	武田薬品工業株式会社	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象としたTAK-771の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	61	I17-3	【医師主導治験】漆谷真	高用量E0302の筋萎縮性側索硬化症に対する第III相試験-医師主導治験-	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	62	I17-3	【医師主導治験】漆谷真	高用量E0302の筋萎縮性側索硬化症に対する第III相試験-医師主導治験-	委員会審査	安全性情報等	承認	安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
治験	63	18-03	ヤンセンファーマ株式会社	(原題) A Phase 2/3, Randomized, Double-blind, Placebo- and Active-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Efficacy and Safety of Guselkumab in Participants with Moderately to Severely Active Crohn's Disease (邦題) 中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第II/III相、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	治験薬概要書の変更に基づき、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	64	18-13	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	中等度から重度のクローン病患者を対象とした、BMS-986165の安全性及び有効性を検討する、プラセボ対照、ランダム化二重盲検第II相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	レター発行に基づき、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	65	18-13	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	中等度から重度のクローン病患者を対象とした、BMS-986165の安全性及び有効性を検討する、プラセボ対照、ランダム化二重盲検第II相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	DMCのレビュー結果報告に基づき、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。
治験	66	18-13	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	中等度から重度のクローン病患者を対象とした、BMS-986165の安全性及び有効性を検討する、プラセボ対照、ランダム化二重盲検第II相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	説明文書・同意文書の変更に基づき、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。

滋賀医科大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

分類	議題番号	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
治験	67	19-10	イーザイ株式会社	早期アルツハイマー病患者を対象としたBAN2401の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	説明文書・同意文書の変更に基づき、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	68	19-10	イーザイ株式会社	早期アルツハイマー病患者を対象としたBAN2401の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	治験実施計画書の変更に基づき、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	69	20-05	(治験国内管理人) IQVIAサービシズ ジャパン株式会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相非盲検試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	補償について説明した文書の変更に基づき、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	70	21-03	(治験国内管理人) IQVIAサービシズ ジャパン株式会社	潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第2相無作為化、二重盲検試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	治験実施計画書の変更に基づき、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	71	22-04	(治験国内管理人) PRAヘルスサイエンス株式会社	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	委員会審査	治験に関する変更	承認	治験実施計画書及び説明文書・同意文書の変更に基づき、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	72	22-11	マルホ株式会社	M610101のアトピー性皮膚炎患者に対する第II/III相試験 －ランダム化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、多施設共同試験－	委員会審査	治験に関する変更	承認	説明文書・同意文書の変更に基づき、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	73	22-12	マルホ株式会社	M610101のアトピー性皮膚炎患者に対する第III相長期投与試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	説明文書・同意文書の変更に基づき、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	74	23-02	中外製薬株式会社	新生血管を伴う網膜色素線条症患者を対象としたRO6867461（ファリシマブ）の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	治験実施計画書の変更に基づき、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	75	23-05	武田薬品工業株式会社	慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象としたTAK-771の第3相試験	委員会審査	治験に関する変更	承認	説明文書・同意文書の変更及び被験者への説明資料の追加に基づき、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。
治験	76	I17-3	【医師主導治験】漆谷 真	高用量E0302の筋萎縮性側索硬化症に対する第Ⅲ相試験-医師主導治験-	委員会審査	治験に関する変更	承認	治験実施計画書、説明文書・同意文書及び被験者への説明資料の変更に基づき、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	77	22-04	(治験国内管理人) PRAヘルスサイエンス株式会社	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	委員会審査	継続審査	承認	前回治験の継続について確認してから治験の期間が1年を経過するため、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	78	22-13	中外製薬株式会社	小児特発性ネフローゼ症候群患者を対象としたRO5072759の第Ⅲ相試験	委員会審査	継続審査	承認	治験中に発生した逸脱に伴い、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	79	17-02	(治験国内管理人) シミック株式会社	クローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	報告	開発の中止等報告	—	治験の中止について報告された。
治験	80	18-01	協和キリン株式会社	糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402（Bardoxolone methyl）の第Ⅲ相試験	報告	開発の中止等報告	—	被験薬の開発中止について報告された。
治験	81	22-10	ヤンセンファーマ株式会社	中等症から重症の活動期クローン病患者を対象とするゲセルクマブ皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第III相試験	報告	終了報告	—	治験の終了について報告された。
治験	82	17-02	(治験国内管理人) シミック株式会社	クローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	報告	逸脱報告	—	逸脱報告（緊急の危険回避の場合を除く）について報告された。

滋賀医科大学医学部附属病院治験審査委員会 議事概要

分類	議題番号	管理番号	依頼者名	課題名	審査区分	審査事項	審査結果	議論の概要
治験	83	22-12	マルホ株式会社	M610101のアトピー性皮膚炎患者に対する第III相長期投与試験	報告	逸脱報告	—	逸脱報告（緊急の危険回避の場合を除く）について報告された。
治験	84	22-12	マルホ株式会社	M610101のアトピー性皮膚炎患者に対する第III相長期投与試験	報告	逸脱報告	—	逸脱報告（緊急の危険回避の場合を除く）について報告された。
治験	85	22-13	中外製薬株式会社	小児特発性ネフローゼ症候群患者を対象としたRO5072759の第III相試験	報告	逸脱報告	—	逸脱報告（緊急の危険回避の場合を除く）について報告された。
治験	86	22-13	中外製薬株式会社	小児特発性ネフローゼ症候群患者を対象としたRO5072759の第III相試験	報告	逸脱報告	—	逸脱報告（緊急の危険回避の場合を除く）について報告された。
製造販売後調査	S1	S23-08	JCRファーマ株式会社	テムセルHS注 使用成績調査（全例調査）	委員会審査	新規製造販売後調査	承認	実施要綱に基づき、製造販売後調査実施の妥当性について審議した。