

令和5年度 第6回 厚生連廣島総合病院 治験審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	令和5年10月20日（金）16:15～16:25
開催場所	3階 小会議室
出席委員	溝岡雅文、中光篤志、黒木一彦、福岡達仁、奥田晋介 丹下博紀、青木晴美、石崎淳子、磯貝明彦
1) ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたNN9535の第Ⅲ相試験 (ノボ ノルディスク ファーマ) 報告事項:2023年9月20日の厚生連病院共同治験審査委員会にて承認された、安全性情報について 2) ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたNNC0194-0499と セマグルチド併用の第Ⅱ相試験 (ノボ ノルディスク ファーマ) 報告事項:2023年9月20日の厚生連病院共同治験審査委員会にて承認された、安全性情報、治験に関する変更について 3) 糖尿病性多発神経障害患者を対象としたONO-2910の前期第Ⅱ相試験 (小野薬品工業) 報告事項:2023年9月20日の厚生連病院共同治験審査委員会にて承認された、安全性情報について 4) 急性心筋梗塞患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験 (治験国内管理人:Fortrea Japan株式会社) 報告事項:2023年9月20日の厚生連病院共同治験審査委員会にて承認された、安全性情報について 5) 日本新薬株式会社の依頼によるNS-304の後期第Ⅱ相試験 (日本新薬) 報告事項:2023年9月20日の厚生連病院共同治験審査委員会にて承認された、安全性情報、治験に関する変更について 6) 住友ファーマ株式会社の依頼によるイメグリミン塩酸塩の腎機能障害を伴う日本人 2 型糖尿病患者を対象とした第4相長期投与試 (住友ファーマ) 報告事項:2023年9月20日の厚生連病院共同治験審査委員会にて承認された、安全性情報、治験に関する変更について 7) 急性非心原塞栓性虚血性脳卒中又は高リスク TIA 発症後の患者を対象に経口 FXIa 阻害薬asundexian (BAY 2433334) の 有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験 (バイエル薬品) 報告事項:2023年9月20日の厚生連病院共同治験審査委員会にて承認された、安全性情報について 8) A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase III study to evaluate the efficacy and safety of ABX464 once daily for induction treatment in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法としてABX464を1日1回投与した際の有効性 及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相試験 (治験国内管理人:IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社) 報告事項:2023年9月20日の厚生連病院共同治験審査委員会にて承認された、治験に関する変更について	