開催日時	2025年3月4日(火) 16:30~17:00
開催場所	東館3階 カンファ8
出席委員名	真田拓、滝沢昌也、渡邊弘之、脇和枝、五十嵐茂幸、佐野正毅、中川敦子、山本益示、 小畑紀世、小林幸二、新宅忍
議題及び審議	【審議事項】
結果を含む主 な議論の内容	議題 1. バイエル薬品株式会社の依頼による 2 型糖尿病薬を合併する慢性腎臓病を対象としたフィネレノン、エンパグリフロジンの第 Ⅱ 相試験
	・以下の項目に基づき、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。 治験依頼者からの安全性情報の報告 審議結果:承認
	 議題 2. サノフィ株式会社の依頼による乳幼児における呼吸器合胞体(RS)ウイルスワクチンので 効性、免疫原性及び安全性試験
	・以下の項目に基づき、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。 治験責任医師からの当院で発生した重篤な有害事象に関する報告 審議結果:承認
	議題 3. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による B 型肝炎ウイルス持続感染患者を対象。 した GSK3228836 の第皿相試験 ・以下の項目に基づき、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。 治験依頼者からの安全性情報の報告 審議結果:承認
	│ │ 議題 4. 興和株式会社の依頼による K-001(ペマフィブラートとトホグリフロジンの併用療法)の第 │
	・以下の項目に基づき、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。 治験薬概要書の改訂 審議結果:承認
	議題 5. パレクセルインターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による中等度又は高原の肝線維化が認められる NASH/MASH 肝疾患を有する患者に survodutide を投与したとるの有用性を検証する試験 ・以下の項目に基づき、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。 治験依頼者からの安全性情報の報告、質問票の追加、同意説明文書の改訂
	治験依頼者からの安全性情報の報告、質問票の追加、同意説明又書の改訂 審議結果:承認 議題 6. パレクセルインターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による NASH/MASH 原変の肝疾患を有する患者に survodutide を投与したときの有用性を検証する試験

- ・以下の項目に基づき、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。 治験依頼者からの安全性情報の報告、質問票の追加、同意説明文書の改訂 審議結果:承認
- 議題7. 大原薬品工業株式会社の依頼による HCV・HBV 又は NASH に起因する非代償性肝硬変 患者を対象としたホスセンビビントの多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検比較試験 (第Ⅱ相)
 - ・以下の項目に基づき、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。 治験依頼者からの安全性情報の報告

審議結果:承認

- 議題 8. 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
 - ・以下の項目に基づき、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。 治験依頼者からの安全性情報の報告

審議結果:承認

- 議題 9. アストラゼネカ株式会社の依頼による非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした AZD2693 の第 II b 相試験
 - ・以下の項目に基づき、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。 治験依頼者からの安全性情報の報告

審議結果:承認

- 議題 10. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による成人の NASH 患者を対象とした GSK4532990 の第 II b 相試験(HORIZON)
 - ・以下の項目に基づき、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 別紙の改訂、その他の資料の追加

審議結果:承認

議題 11. アッヴィ合同会社による、AGN-241689 の片頭痛患者を対象とした第 II/III 相試験・以下の項目に基づき、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。 治験依頼者からの安全性情報の報告

審議結果:承認

【報告事項】

以上

特記事項

なし