

令和3年度第3回治験審査委員会議事録の概要

開催日時：令和3年6月22日（火） 16:45～17:05

開催場所：埼玉県立循環器・呼吸器病センター 本館5階 中会議室

出席委員名：叶内 哲、池谷朋彦、宮本敬史、高柳 昇、高橋陽子、三宮 忠、相場裕二、山本善貴、倉掛敏行、山田泰次

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

1. 受託研究に関する審議

・ 治験継続の審議（3件）

1) 「FOY-305 COVID-19 に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験」

依頼者：小野薬品工業株式会社

○ 安全性情報等に関する報告書（1報）について、受託研究の継続の妥当性を審議した。

【審議結果】承認

2) 「T-705a 重症化リスク因子を持つ発症早期 COVID-19 患者を対象としたファビピラビルの臨床第Ⅲ相試験」

依頼者：富士フイルム富山化学株式会社

○ 治験に関する変更申請書（1報）について、受託研究の継続の妥当性を審議した。

【審議結果】承認

3) 「NN9535 末梢閉塞性動脈疾患を有する2型糖尿病患者の身体機能に対するセマグルチドの効果」

依頼者：ノボ ノルディスク ファーマ株式会社

○ 安全性情報に関する報告書（4報）、治験に関する変更申請書（1報）について、受託研究の継続の妥当性を審議した。

【審議結果】承認

2. 報告事項

・ 「Comparison AAA growth in adult smoking patients who either switch to IQOS, continue smoking, or quit smoking.」

依頼者代理：シミック株式会社

・ 「FOY-305 COVID-19 に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験」

依頼者：小野薬品工業株式会社

・ 「T-705a 重症化リスク因子を持つ発症早期 COVID-19 患者を対象としたファビピラビルの臨床第Ⅲ相試験」

依頼者：富士フイルム富山化学株式会社

・ 「NN9535 末梢閉塞性動脈疾患を有する2型糖尿病患者の身体機能に対するセマグルチドの効果」

依頼者：ノボ ノルディスク ファーマ株式会社

○ それぞれについて治験モニタリング・監査報告書が提出された

3. その他

・ 次回の開催予定：8月24日（火）