

令和7年度 第12回 福岡病院 治験審査委員会 会議の記録の概要	
開催日時	令和8年3月18日
時間	16時00分～16時30分
開催場所	福岡病院 情報研修センターCR4
出席委員名	曳野俊治、森脇篤史、平本哲哉、田口和仁、古川智一、丸田永、猿渡千恵、佐藤利彰、上築和彦 和智凧子、草島哲夫、神原利佳
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	課題①インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社依頼による喘息患者を対象としたINCB054707の第Ⅱ相試験 (この議題に関しては、森脇委員、平本委員、田口委員は審議及び採決には参加しない) (審議事項) a) 安全性情報等に関する報告 b) 付保証明書を更新 治験実施継続の妥当性について審議した。 審議結果:承認
	課題②コントロール不良の喘息を有する18～75歳成人患者を対象とした抗TSLP抗体(GSK5784283)の無作為化、二重盲検、プラセボ対照、用量探索、並行群間、多施設共同、第Ⅱ相試験 (この議題に関しては、森脇委員、平本委員、田口委員は審議及び採決には参加しない) (審議事項) a) 安全性情報等に関する報告 治験実施継続の妥当性について審議した。 審議結果:承認 (報告事項) a) 治験実施計画書に対する補遺 別紙3の変更(迅速審査:承認)
	課題③ファイザー株式会社の依頼による、小児アトピー性皮膚炎患者を対象としたPF-04965842の第Ⅲ相試験 (審議事項) a) 安全性情報等に関する報告 b) 治験薬概要書の年1回の見直しについてレターの発行 c) 継続審査 治験実施継続の妥当性について審議した。 審議結果:承認 (報告事項) a) 治験実施計画書 別紙 治験実施体制の変更(迅速審査:承認)
	課題④ファイザー株式会社の依頼による、小児アトピー性皮膚炎患者を対象としたPF-04965842の第Ⅲ相長期投与試験 (審議事項) a) 安全性情報等に関する報告 b) 治験薬概要書の年1回の見直しについてレターの発行 治験実施継続の妥当性について審議した。 審議結果:承認
	課題⑤TO-209 第Ⅲ相臨床試験 -イネ科花粉症患者を対象とした有効性及び安全性の検討- (審議事項) a) 安全性情報に関する報告 治験実施継続の妥当性について審議した。 審議結果:承認
	課題⑥中等度から最重症の慢性閉塞性肺疾患(COPD)の成人患者を対象としたテゼペルマブの有効性及び安全性を評価する試験 (この議題に関しては、森脇委員、田口委員は審議及び採決には参加しない) (審議事項) a) 重篤な有害事象に関する報告(第1報) 治験実施継続の妥当性について審議した。 審議結果:承認
	課題⑦大塚製薬の依頼による小児及び乳幼児のアトピー性皮膚炎患者を対象としたOPA-15406の第Ⅲ相試験 (審議事項) a) 安全性情報に関する年次報告 治験実施継続の妥当性について審議した。 審議結果:承認 (報告事項) a) 治験実施計画書 別添資料1、別添資料2、別添資料3の変更(迅速審査:承認)
	課題⑧中等度から重度のコントロール不良喘息患者を対象としたAtuliflaponの有効性及び安全性を評価する試験 (報告事項) a) 治験終了報告