

2025年度 加古川中央市民病院 第4回治験審査委員会 会議の記録の概要

1. 日時: 2025年8月6日(水) 17時00分~17時50分

2. 場所: 加古川中央市民病院 3F会議室2

出席委員: 上田 佳秀、脇山 英丘、角谷 誠、永井 貞之、伊藤 美喜、植原 誠、川邊 佳奈、井上 由紀子、江本 憲昭、杉野 賢司

3. 治験・製造販売後臨床試験

審議事項: 治験実施の可否

整理番号	試験課題名	内容	審査結果	指示事項等
ACT-334441 ヴィアトリス製薬合同会社	Idorsia Pharmaceuticals Ltd(国内治験依頼者: ヴィアトリス製薬合同会社)の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたACT-334441の第3相試験	・治験実施の適否	承認	

審議事項: 安全性に関わる継続の適否

整理番号	試験課題名	内容	審査結果	指示事項等
BIIB059 (litifilimab) バイオジェン・ジャパン株式会社	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたBIIB059 (litifilimab) の第Ⅱ/Ⅲ相試験	・安全性情報等に関する報告	承認	
オデビキシパット (A4250) ジェダイトメディスン株式会社	オデビキシパット (A4250) のアラジール症候群患者における安全性及び有効性を評価する非盲検第Ⅲ相試験	・安全性情報等に関する報告	承認	
BIIB059 (litifilimab) バイオジェン・ジャパン株式会社	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたlitifilimab (BIIB059) の第Ⅲ相長期継続試験	・安全性情報等に関する報告	承認	

審議事項: 一部変更の適否

整理番号	試験課題名	内容	審査結果	指示事項等
BIIB059 (litifilimab) バイオジェン・ジャパン株式会社	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたBIIB059 (litifilimab) の第Ⅱ/Ⅲ相試験	・治験薬概要書の変更 ・同意説明文書の変更	承認	
BIIB059 (litifilimab) バイオジェン・ジャパン株式会社	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたlitifilimab (BIIB059) の第Ⅲ相長期継続試験	・治験実施計画書の変更 ・治験薬概要書の変更 ・同意説明文書の変更	承認	

審議事項: 緊急回避のため逸脱に関わる継続の適否

整理番号	試験課題名	内容	審査結果	指示事項等
	なし			

審議事項:モニタリング・監査結果報告に関わる継続の適否

整理番号	試験課題名	内容	審査結果	指示事項等
	なし			

審議事項:実施状況報告に関わる継続の適否

整理番号	試験課題名	内容	審査結果	指示事項等
	なし			

審議事項:迅速審査結果

整理番号	試験課題名	内容	審査結果	指示事項等
	なし			

報告事項:終了(中止)報告

整理番号	試験課題名	内容
	なし	

報告事項:その他

整理番号	試験課題名	内容
	なし	

4. その他
臨床研究に係る利益相反マネジメント自己申告書の審査結果について など
質疑・応答の内容については、知的財産権を侵害する内容が含まれている可能性がありますので記載しておりません。

以上

2025年8月6日
加古川中央市民病院 治験審査委員会