

地方独立行政法人 奈良県立病院機構 奈良県総合医療センター
治験審査委員会の記録（概要）

開催日時	2020年3月19日(木) 17:30~17:55	開催場所	地方独立行政法人 奈良県立病院機構 奈良県総合医療センター 4階・会議室1	
出席委員名	上村 秀樹、杉本 和也、喜多 恒和、三馬 省二、中谷 敏也、生島 繁樹、河口 典行、 古澤 文康、小川 富夫			
議 題		主な議論の概要		審議 結果
【審議事項】<継続審査> 糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402(Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験 ・開発の相：第Ⅲ相 ・治験依頼者名：協和キリン株式会社		・安全性情報等について、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。		承認
【審議事項】<継続審査> ゼリア新薬工業株式会社の依頼による ZG-801 の第Ⅱ相試験 ・開発の相：第Ⅱ相 ・治験依頼者名：ゼリア新薬工業株式会社		・重篤な有害事象について、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。 ・安全性情報等について、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。		承認
【審議事項】<継続審査> 成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象として、somapacitan の週1回投与の有効性及び安全性を1日1回投与の Norditropin®と比較検討する ・開発の相：第Ⅲ相 ・治験依頼者名：ノボ ノルディスク ファーマ株式会社		・安全性情報等について、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。		承認
【審議事項】<継続審査> 2歳又はそれ以上の年齢においても成長の catch-up がみられなかった Small for Gestational Age 性低身長症患者を対象として、somapacitan の週1回投与の有効性及び安全性を1日1回投与の Norditropin®と比較検討する用量設定試験 ・開発の相：第Ⅱ相 ・治験依頼者名：ノボ ノルディスク ファーマ株式会社		・安全性情報等について、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。 ・治験に関する変更申請について、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。		承認