

2026年度 第2回 受託研究・治験審査委員会 議事要旨

日時: 2026年5月13日(水) 15:30～16:00
場所: 独立行政法人国立病院機構別府医療センター 大会議室
出席者: 川中博文(副委員長)、梅木美樹、小幡恵子、松本敏文、山形真一、大城英作、辻丸祐規子、本多武夫
欠席者: 岡本龍郎(委員長)、生野充章、広瀬亮介
事務局: 藤本愛理、頼藤博士、福泉聡子、麻生友恵、佐藤暁子、小田和美

1. 各治験の実施に関する審議・報告

①	(治験薬番号)	(課題名)	(依頼者)	(責任医師)
	TAK-577	武田薬品工業株式会社の依頼によるフォンウィルブランド病(VWD)患者を対象としたTAK-577の第3相試験	武田薬品工業	古賀 寛史
		1 安全性情報等に関する報告について(2026/4/3、4/17、4/24)		承認
②	(治験薬番号)	(課題名)	(依頼者)	(責任医師)
	JR-142	JCRファーマ株式会社の依頼による小児成長ホルモン分泌不全性低身長患者を対象としたJR-142の第3相試験	JCRファーマ	古賀 寛史
		1 治験終了報告について(2026/4/24)	事務局より報告	
③	(治験薬番号)	(課題名)	(依頼者)	(責任医師)
	Balcinrenone/ ダパグリフロジン	アストラゼネカ株式会社の依頼による腎機能障害を伴う心不全患者を対象としたダパグリフロジン配合剤の効果を評価する第III相試験	アストラゼネカ	藤本 書生
		1 治験に関する変更申請について(2026/4/10)		承認

2. 治験実施状況報告について(報告のみ)

事務局より、治験実施状況について説明

資料(昨年度までの症例数合計)に誤りの指摘があり、事務局より次回運営委員会にて修正する旨を回答した。

3. 受託研究実施可能施設調査について(報告のみ)

事務局より、治験参加意向調査について説明

4. 治験管理台帳について(報告のみ)

事務局より、治験管理台帳について説明

本年度の目標金額の質問あり、事務局より回答

5. その他について(報告のみ)

癒着防止剤SI-499 開発の中止等に関する報告について

受託研究申込状況(2026.4)について

事務局より、受託研究・治験運営委員会の新設について説明

次回のIRB開催日は、2026年6月10日(水)15:30から大会議室にて開催