

一般社団法人日本ホスピタルアライアンス（NHA）中央治験審査委員会

会議の記録の概要

開催日時：2025年8月8日(金) 16:00～16:45

開催場所：一般社団法人日本ホスピタルアライアンス 会議室

出席委員名：尾崎 眞、石坂 敏彦、青沼 和隆、水野 有三、平井 みどり、堀越 衛、戸田 きよみ、田中 郁子、望月 幹芳

Web会議システムを利用して開催した。Web会議システムで出席した治験審査委員会委員について、情報漏洩が無い環境が確保された場所から出席していることを確認した。

実施医療機関より提出された審査資料に基づき、審査依頼のあった医療機関における治験実施の妥当性について審査した。

治験依頼者	議題	審査結果	審査内容	特記事項
佐藤製薬株式会社	尋常性乾癬患者を対象としたロフルミラストクリームの有効性、安全性及び薬物動態を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、基剤対照比較試験	承認 (コメント付: 15施設)	治験実施の適否	39施設から依頼

実施医療機関より提出された治験審査依頼書に基づき、治験継続の妥当性を審査した。

治験依頼者	議題	審査結果	審査内容	特記事項
大原薬品工業株式会社	進行期パーキンソン病患者を対象としたOP-2024の第Ⅲ相臨床試験	承認	安全性情報等に関する報告	2施設から依頼
帝人ファーマ株式会社	痙縮を有する小児患者を対象としたNT 201の非盲検、非対照、単群試験	承認	安全性情報等に関する報告	1施設から依頼
鳥居薬品株式会社	TO-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-	承認	安全性情報等に関する報告 説明文書・同意文書 治験に関する変更	50施設から依頼
日本たばこ産業株式会社	乳幼児アトピー性皮膚炎患者を対象としたJTE-061クリームの第Ⅲ相試験	承認	安全性情報等に関する報告	7施設から依頼
大塚製薬株式会社	児童・青少年ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅱ/Ⅲ相試験	承認	治験実施計画書 説明文書・同意文書 治験に関する変更	1施設から依頼
大塚製薬株式会社	児童・青少年ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅲ相長期投与試験	承認	治験実施計画書 説明文書・同意文書 治験に関する変更	1施設から依頼

実施医療機関より提出された資料に基づき、報告内容を確認した。

治験依頼者	議題	報告内容	特記事項
大塚製薬株式会社	児童・青少年ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅱ／Ⅲ相試験	初回審査時の確認事項	—
大塚製薬株式会社	児童・青少年ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅲ相長期投与試験	初回審査時の確認事項	—