令和元年度 第12回

長野赤十字病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日:令和2年3月4日(水曜日)

開催時間:16時30分から17時00分(30分)

開催場所:薬剤部 医薬品情報室出席委員名:住 昌彦(委員長)、

若麻績 亨則(外部委員)、守 秀子(外部委員)、牛山 利昭、 増渕 雄、町田 泰一、井原 信麿、大塚 亨、田中 康夫、

堀内 昭英(非専門委員)、荒井 良幸(非専門委員)、

西澤忠彦(非専門委員)、大和 昭夫、松田 至晃 (オブザーバー)

委員会幹事:木村和文

議題1

治験課題名	RS ウイルス (Respiratory Syncytial ウイルス) による上気道
	感染症の成人及び青年期造血幹細胞移植患者を対象に JNJ-
	53718678 の臨床アウトカム, 抗ウイルス効果, 安全性, 忍容性,
	薬物動態,及び薬物動態/薬力学を評価するランダム化,二重
	盲検、プラセボ対照試験
治験依頼者	ヤンセンファーマ株式会社
審議事項	初回審査・治験実施の適否
審議資料	初回審査資料一式
審議・採決結果	承認

議題 2

治験課題名	関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 長期第Ⅲ相試験
	(JADY)
治験依頼者	日本イーライリリー株式会社
審議事項	治験継続の適否
審議資料	安全性情報等に関する報告書
審議・採決結果	承認

議題3

治験課題名	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind,
	Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and
	Safety of Upadacitinib in Subjects with Takayasu
	Arteritis (SELECT-Takayasu)
	高安動脈炎患者を対象としてウパダシチニブの有効性及び安全
	性を評価する第Ⅲ相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照
	試験(SELECT-Takayasu)
治験依頼者	アッヴィ合同会社
審議事項	治験継続の適否

審議資料	① 治験に関する変更申請書 ② 安全性情報に関する報告
審議・採決結果	承認

議題 4

治験課題名	アッヴィ合同会社の依頼による ABBV-599 の第Ⅱ相試験
治験依頼者	アッヴィ合同会社
審議事項	治験継続の適否
審議資料	① 治験に関する変更申請書
	② 安全性情報に関する報告
審議・採決結果	承認

議題 5

治験課題名	株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) の依頼による非小
	細胞肺癌患者を対象とした CT-P16 の第3相試験
治験依頼者	株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人)
審議事項	治験継続の適否
審議資料	① 安全性情報に関する報告
審議・採決結果	承認

議題 6

治験課題名	MSD 株式会社の依頼による慢性咳嗽患者を対象とした MK-7264 の第3相長期安全性試験
治験依頼者	MSD 株式会社
審議事項	治験継続の適否
審議資料	① 安全性情報等に関する報告
審議・採決結果	承認

議題7

治験課題名	エンザルタミド製造販売後臨床試験
治験依頼者	アステラス製薬株式会社
審議事項	治験継続の適否
審議資料	安全性情報等に関する報告書
審議・採決結果	承認