

2019年度 第5回 岐阜県総合医療センター治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時	2019年8月1日(木) 16:00~17:00
開催場所	岐阜県総合医療センター 本館2階 特別会議室
出席委員名	横井達夫、谷沢克弥、飯田真美、細江英夫、平下智之、佐橋広信、村上誠一、小池清則、横山昭遵、木方美智子、松波宏治
議題及び審議結果を含む主な議題の概要	<p>【審議事項】</p> <p>(新規) 依頼者から提出された資料に基づき、治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>議題1. JCR ファーマ株式会社の依頼による低体温療法適応のnHIE患児を対象としたJR-031の第I/II相試験 審議結果：承認</p> <p>(有害事象に関する報告) 重篤な有害事象の報告に基づき、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。</p> <p>議題2. バイエル薬品株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象としたBAY59-7939の第III相試験(17454) 審議結果：承認</p> <p>(安全性報告) 安全性情報の報告に基づき、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。</p> <p>議題3. バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象としたBAY1841788(darolutamide)の第III相試験 審議結果：承認</p> <p>議題4. セルジーン株式会社の依頼による日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてOzanimodを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第II/III相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験 審議結果：承認</p> <p>議題5. ユーシービージャパン株式会社の依頼による強直間代発作を有する特発性全般てんかん患者を対象としたLacosamideの第III相試験(長期併用療法/EP0012) 審議結果：承認</p> <p>議題6. バイエル薬品株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象としたBAY59-7939の第III相試験(17454) 審議結果：承認</p> <p>議題7. Shireの依頼によるけいれん性てんかん重積状態を有する小児患者を対象としたMHOS/SHP615の第III相非盲検試験(SHP615-301) 審議結果：承認</p> <p>議題8. Shireの依頼によるけいれん性てんかん重積状態を有する小児患者を対象としたMHOS/SHP615の第III相非盲検継続試験(SHP615-302) 審議結果：承認</p> <p>議題9. YLバイオロジクス株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象としたYLB217の第III相長期試験 審議結果：承認</p>

	<p>議題 10. 大塚製薬株式会社の依頼による過剰な体液貯留を有する小児心不全患者を対象としてトルバプタン(OPC-41061)の有効性、安全性、薬物動態及び薬力学的作用を検討する多施設共同、非盲検、用量検討の第Ⅲ相試験 審議結果：承認</p> <p>(実施計画の変更等)</p> <p>議題 11. YL バイオロジクス株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象とした YLB217 の第Ⅲ相長期試験 「治験実施計画書」、「説明文書、同意文書」の変更申請について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題 12. Shire の依頼によるけいれん性てんかん重積状態を有する小児患者を対象とした MHOS/SHP615 の第Ⅲ相非盲検試験 (SHP615-301) 治験実績継続申請について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題 13. Shire の依頼によるけいれん性てんかん重積状態を有する小児患者を対象とした MHOS/SHP615 の第Ⅲ相非盲検継続試験 (SHP615-302) 治験実績継続申請について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題 14. バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした BAY1841788 (darolutamide) の第Ⅲ相試験 「治験薬概要書」の変更申請について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題 15. バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による BIIB093 (グリベンクラミド) の大脳半球梗塞患者を対象とした第Ⅲ相試験 「治験薬概要書」、「その他」の変更申請について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題 16. 大塚製薬株式会社の依頼による経口摂取が困難又は不可能なうっ血性心不全患者を対象とした OPC-61815 の第Ⅲ相試験 「治験実施計画書」、「説明文書、同意文書」の変更申請について審議した。 審議結果：承認</p> <p>(製造販売後調査)</p> <p>新規 3 件を治験管理センター事務局から製造販売後調査の趣旨について説明があり調査受入について審議した。 審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>報告 1. 治験終了報告 ①JTZ-951 (MBA4-1) ②JTZ-951 (MBA4-4) ③Lacosamide (SP0982) ④CL2020</p> <p>報告 2. 2019 年度第 4 回治験審査委員会の会議記録の概要報告 報告 3. 次回開催日 2019 年 9 月 5 日 (木)</p>
特記事項	特になし