

西宮市立中央病院 2020 年度第 6 回治験審査委員会議事録概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>2020 年 10 月 6 日 (火) 午後 4 時 02 分～午後 4 時 14 分 西宮市立中央病院 3 階 第 1 応接室</p>
<p>出席委員</p>	<p>栗本 哲也、桧垣 直純、正木 知宏、芝 奈穂美、寺裏 裕子、藤原 武弘、中野 守道、橋本 秀一</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>議題① ファイザー株式会社からの依頼によるオピオイド基礎療法を受けているにもかかわらず骨転移によるがん疼痛を有する患者を対象とした Tanezumab 皮下注射の鎮痛効果および安全性を評価する第 3 相多施設共同無作為化、二重盲検、プラセボ対照比較試験 (審議)・治験薬概要書の変更について、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。 審議結果：承認</p> <p>議題② 軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者に FE999315 を 8 週間投与した際における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、実薬対照、並行群間比較試験 (報告)・当院での治験が終了したことが報告された。</p> <p>議題③ 株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象とした SHP647 の第Ⅲ相導入療法試験 (報告)・ COVID-19 に関連するレターが届いていたことが報告された。 (報告)・本治験が中止となったことが報告された。 (報告)・当院での治験が終了したことが報告された。</p> <p>議題④ 株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象とした SHP647 の第Ⅲ相維持療法試験 (報告)・ COVID-19 に関連するレターが届いていたことが報告された。 (報告)・本治験が中止となったことが報告された。 (報告)・当院での治験が終了したことが報告された。</p> <p>議題⑤ 株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人)の依頼による中等症から重症のクローン病患者を対象とした SHP647 の第Ⅲ相導入療法試験 (報告)・ COVID-19 に関連するレターが届いていたことが報告された。 (報告)・本治験が中止となったことが報告された。 (報告)・当院での治験が終了したことが報告された。</p> <p>議題⑥ 株式会社新日本科学 PPD(治験国内管理人)の依頼による中等症から重症のクローン病患者を対象とした SHP647 の第Ⅲ相維持療法試験 (報告)・ COVID-19 に関連するレターが届いていたことが報告された。 (報告)・本治験が中止となったことが報告された。 (報告)・当院での治験が終了したことが報告された。</p> <p style="text-align: right;">(次ページに続く)</p>

議題⑦ 株式会社新日本科学 PPD（治験国内管理人）の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクローン病患者を対象とした SHP647 の第Ⅲ相継続投与試験
（報告）・ COVID-19 に関連するレターが届いていたことが報告された。
（報告）・ 本治験が中止となったことが報告された。
（報告）・ 当院での治験が終了したことが報告された。

議題⑧ 日本イーライリリー株式会社の依頼による小児片頭痛の急性期治療における LY573144 の PIONEER PEDS1 試験
（審議）・ 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤副作用等の症例一覧：2 リスト分）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。
審議結果：承認

議題⑨ 日本イーライリリー株式会社の依頼による小児片頭痛患者を対象とした LY573144 の PIONEER-PEDS2 試験
（審議）・ 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤副作用等の症例一覧：2 リスト分）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。
審議結果：承認
（審議）・ 治験実施計画書および説明文書・同意文書の変更について、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。
審議結果：承認

以上