

西宮市立中央病院 2019 年度第 4 回治験審査委員会議事録概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>2019 年 8 月 6 日 (火) 午後 3 時 59 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>池田 聡之、桧垣 直純、正木 知宏、芝 奈穂美、藤原 武弘、中島 武彦、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 高血圧疾患に対する PRDS-001 検証試験          (審議)・治験依頼者から報告された安全性情報(治験機器 安全性定期報告書)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)・同意説明文書、治験機器概要書等の変更について、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 大塚製薬の依頼による慢性片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅱb/Ⅲ相試験          (審議)・治験依頼者から報告された安全性情報(未知・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</p> <p>議題③ 大塚製薬の依頼による反復性片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅱb/Ⅲ相試験          (審議)・治験依頼者から報告された安全性情報(未知・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</p> <p>議題④ 大塚製薬の依頼による片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅲ相試験          (審議)・治験依頼者から報告された安全性情報(未知・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</p> <p>議題⑤ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛患者を対象とした第Ⅱ相試験          (報告)・当院での治験が終了したことが報告された。          審議結果：承認</p> <p>議題⑥ 軽症～中等症の活動性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          (審議)・治験依頼者から報告された安全性情報(未知・重篤副作用等の症例一覧：1 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</p>

議題⑦ アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象として **Risankizumab** の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験(M16-006)

(審議)・治験依頼者から報告された安全性情報(未知・重篤副作用等の症例一覧: 2 リスト分および治験安全性最新報告概要: 1 件)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⑧ アッヴィ合同会社の依頼による M16-006 試験又は M15-991 試験の導入療法で改善した; 若しくは M15-989 試験を完了したクローン病患者を対象として **Risankizumab** の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験(M16-000 試験)

(審議)・治験依頼者から報告された安全性情報(未知・重篤副作用等の症例一覧: 2 リスト分および治験安全性最新報告概要: 1 件)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、片頭痛患者を対象とした **LY573144** の第Ⅱ相試験

(審議)・患者用資材、説明同意文書等の変更について、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