四呂中江中为	R.病院 2019 年度第 7 回冶験番査委員会議事録概要
開催日時 開催場所	2019年12月3日(火)午後5時01分~午後5時39分 西宮市立中央病院3階 第1応接室
出席委員	池田 聡之、桧垣 直純、堀野 次郎、依藤 泰子、正木 知宏、芝 奈穂美、寺裏 裕子、藤原 武弘、中島 武彦、橋本 秀一
議題及び審 議結果を含 む主な議論 の概要	議題① ノーベルファーマ株式会社の依頼による NPC-06 の第 II 相臨床試験 (審議)・治験依頼者から提出された治験実施計画書等資料に基づき、治験実施の 妥当性について審議した。 審議結果:承認
	議題② 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)・同意説明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
	議題③ 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: 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
	議題④ 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: 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
	議題⑤ 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: 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
	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リスト分及び治験薬外国における製造等の中止・回収・廃棄等の措置調査報告書)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)・治験継続承認から1年を経過することから、本治験をさらに継続して行 うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

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リスト分及び医療機器不具合・感染症症例報告書)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

議題® 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リスト分及び医療機器不具合・感染症症例報告書)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

議題⑨ 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

(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

議題⑩ 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

(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

議題⑪ 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

(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

議題② 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

(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

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

(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

議題④ 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)・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

(報告)・症例数の変更についての迅速審査(2019年11月7日実施: 承認)について報告された。

以上