

2019 年度 第3回 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2019 年6月 10 日(月) 17 時 30 分～17 時 55 分
開催場所	中部労災病院2階講堂 小
出席委員名	田中宏太佳リハビリテーション科部長(副委員長)、伊藤功治薬剤部長(副委員長)、滝澤直歩リウマチ・膠原病科副部長、篠原周一呼吸器外科医師、木南志朗薬剤副部長、永田和裕薬剤師、上田知靖薬剤師(書記)、中津川美佐看護副部長、徳永三穂子看護師長、佐藤久仁雄事務局次長、門本健一郎会計課長、森本務会計課員、渡邊佳織医事課員、田代俊孝仁愛大学学長、鈴木進也いぶき法律事務所弁護士

議題	リウマチ患者を対象とした MJK101 の第Ⅲ相試験
審議事項	治験実施の可否(新規治験)
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	滝澤直歩委員は審議・採決に不参加。

議題	日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相試験：治験継続の適否
審議事項	治験実施計画の変更
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
結果	委員からの意見・異論はなし。
特記事項	承認

議題	アステラス製薬株式会社の依頼によるリウマチ患者を対象とした ASP015K 継続投与試験：治験継続の適否
審議事項	治験実施計画の変更
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
結果	委員からの意見・異論はなし。
特記事項	承認

議題	アストラゼネカ株式会社の依頼による心不全患者におけるダパグリフロジンの効果を検討する第Ⅲ相試験：治験継続の適否
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	委員からの意見・異論は特になし。
結果	承認
特記事項	委員長代行として伊藤功治副委員長により審議・採決。

議題	田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎臓性貧血患者を対象とした試験①：治験継続の適否
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	伊藤功治副委員長、滝澤直歩委員、永田和裕委員、上田知靖委員は審議・採決に不参加。委員長代行として田中宏太佳副委員長により審議・採決。

議題	田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎臓性貧血患者を対象とした試験③：治験継続の適否
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	伊藤功治副委員長、滝澤直歩委員、永田和裕委員、上田知靖委員は審議・採決に不参加。委員長代行として田中宏太佳副委員長により審議・採決。

議題	協和発酵キリン株式会社の依頼によるレボドパ含有製剤で治療中のパーキンソン病患者を対象とした KW-6356 の後期第 II 相試験：治験継続の適否
審議事項	治験実施計画の変更
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
結果	委員からの意見・異論はなし。
特記事項	承認

議題	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：治験継続の適否
審議事項	治験実施計画の変更
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	伊藤功治副委員長、永田和裕委員、上田知靖委員は審議・採決に不参加。委員長代行として田中宏太佳副委員長により審議・採決。

議題	CELLTRION, Inc.の依頼による非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした CTP16 の第 3 相安全性試験：治験継続の適否
審議事項	治験実施計画の変更
審議内容	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
結果	委員からの意見・異論はなし。
特記事項	承認

議題	第一三共株式会社の依頼による DS-5565 の中枢性神経障害性疼痛患者を対象とした臨床第Ⅲ相試験：治験継続の適否
審議事項	治験実施計画の変更
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	田中宏太佳副委員長は審議・採決に不参加。委員長代行として伊藤功治副委員長により審議・採決。

議題	アッヴィ合同会社の依頼による Phase 3 Safety and Efficacy Study of Upadacitinib in Subjects with Giant Cell Arteritis 巨細胞性動脈炎患者を対象としたウパダシチニブの安全性及び有効性を検討する第 III 相臨床試験：治験継続の適否
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	委員からの意見・異論はなし。
結果	承認
特記事項	伊藤功治副委員長、滝澤直歩委員、永田和裕委員、上田知靖委員は審議・採決に不参加。委員長代行として田中宏太佳副委員長により審議・採決。