

# 福岡赤十字病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

作成日：2021年8月6日

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>2021年7月14日(水) 16時00分～16時30分 福岡赤十字病院 特別会議室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>青柳 邦彦、泊 真二、佐々木 伸浩、早田 哲郎、北山 次郎、井上 靖、 佐藤 章子、藤永 理恵子、満屋 真佐信、八波 誠一、坂本 愛佳、小田切 真佐美、 中尾 泰史、村山 恵子</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題① バイエル薬品株式会社の依頼による急性心筋梗塞発症後の患者を対象に BAY2433334 の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、用量設定第Ⅱ相試験  <b>【審査内容】</b>当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。  <b>【審議結果】</b>承認</p> <p>議題② ブリストル・マイヤーズ スクイブ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2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験  <b>【審査内容】</b>当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。  <b>【審議結果】</b>承認</p> <p>議題③ ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験  <b>【審査内容】</b>当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。  <b>【審議結果】</b>承認</p> <p>ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験  <b>【審査内容】</b>当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。  <b>【審議結果】</b>承認</p> <p>ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験  <b>【審査内容】</b>当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。  <b>【審議結果】</b>承認</p> <p>議題④ 協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験  <b>【審査内容】</b>当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。また責任医師の変更、治験分担医師の変更、および同意説明文書の改訂、治験実施計画書別冊について審議した。  <b>【審議結果】</b>承認</p>

# 福岡赤十字病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

作成日：2021年8月6日

	<p>議題⑤ アストラゼネカ株式会社の依頼による MEDI3506 の第Ⅱb 相試験 【審査内容】当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。また治験実施計画書、治験実施計画書別紙、および同意説明文書の改訂について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>議題⑥ ユーシービージャパン株式会社の依頼による免疫性血小板減少症に対する Rozanolixizumab の第Ⅲ相試験 【審査内容】治験薬概要書、治験実施計画書、同意説明文書等を確認し、治験実施の妥当性について審議した。 【審議結果】承認</p>
	<p>【報告事項】</p> <p>報告① ブリストル・マイヤーズ スクイブ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2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験 【報告内容】治験依頼者の合併に関するお知らせについて報告した。</p>
特記事項	治験の実施に係る標準業務手順書等の改訂について報告した。