

2019 年 5 月 公立学校共済組合九州中央病院 治験審査委員会 議事録概要

【開催日時】2019 年 5 月 28 日（火） 16：00～17：00

【開催場所】九州中央病院 3 階 会議室

【出席委員名】五島 大祐、檜山 智子、足立 英輔、濱田 貴広、林 菜穂子、溝口 義浩、新城 睦子、
田形 隆次、長嶋 一麿、前田 共秀

議題① 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

【審議事項】

- ・当該治験薬に関する安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。
- ・治験実施状況報告について治験継続の妥当性を審議した。
- ・スマイラフ錠添付文書の追加について治験継続の妥当性を審議した。

＜審議結果：承認＞

【報告事項】なし

議題② アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした AMG 423 の第Ⅲ相試験

【審議事項】

- ・当該治験薬に関する安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。
- ・重篤な有害事象に関する報告について治験継続の妥当性を審議した。

＜審議結果：承認＞

【報告事項】なし

議題③ マルホ株式会社依頼による nemolizumab のアトピー性皮膚炎に対する第Ⅲ相試験
—比較/長期継続投与試験—

【審議事項】

- ・当該治験薬に関する安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。

＜審議結果：承認＞

【報告事項】なし

議題④ アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるウパダシチニブの第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験

A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Upadacitinib in Adolescent and Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis

【審議事項】

- ・当該治験薬に関する安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。

＜審議結果：承認＞

【報告事項】なし

議題⑤ アストラゼネカ株式会社の依頼による重症喘息対象治験薬の有効性・安全性を評価する第Ⅲ相試験

【審議事項】

- ・当該治験薬に関する安全性情報について治験継続の妥当性を審議した。
- ・治験実施状況報告について治験継続の妥当性を審議した。

＜審議結果：承認＞

【報告事項】なし

※特記事項

議題①：当 IRB 設置医療機関を含む 2 施設からの審議依頼による。
治験実施状況報告は当 IRB 設置医療機関のみ。
スマイラフ錠添付文書の追加は他施設のみ。

以上