

## 2019年8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8月27日（火） 16：00～17：20

【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、竹迫 仁則、足立 英輔、濱田 貴広、林 菜穂子、新城 瞳子、田形 隆次、長嶋 一磨、前田 共秀

議題① 塩野義製薬株式会社の依頼による急性期脳梗塞患者を対象としたS-005151の第Ⅱ相試験

【審議事項】

- ・当該治験の実施可否について審議した。

<審議結果：承認>

議題② 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。

<審議結果：承認>

【報告事項】なし

議題③ 大正製薬株式会社のメトトレキサートで効果不十分な関節リウマチ患者を対象としたTS-152の第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験

【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。
- ・治験薬概要書の変更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 アステラス・アムジェン・バイオファ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。

<審議結果：承認>

【報告事項】なし

議題⑤ 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】前回審議した安全性情報の追加情報について報告した。

**議題⑥ 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。

<審議結果：承認>

**【報告事項】なし**

**※特記事項**

議題②：当 IRB 設置医療機関を含む 2 施設からの審議依頼による。

以上