

2018年3月度  
熊本整形外科病院 治験審査委員会 会議記録概要

開催日時	2018年3月6日(火) 17時00分～18時20分
開催場所	熊本整形外科病院 9階 中会議室
出席委員名	清家一郎、田中一広、東野通志、田島英明、下川孝司、中村文子、梶原正貴、木村眞知子、鬼崎巧、古川敦子

【審議事項: 新規申請】

議題①	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試験
審議概要	以下における治験の実施の適否について審議した ・治験実施計画書等の審査資料
審議結果	承認

【審議事項】

議題①	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による「CNT0136ARA3002(SIRROUND-D)試験及び CNT0136ARA3003(SIRROUND-T)試験を完了した関節リウマチ患者を対象としたCNT0136の継続投与試験」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書
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「関節リウマチ患者を対象としたASP015Kの後期第Ⅱ相試験」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・重篤な有害事象に関する報告　・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題③	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による「大腿骨近位部骨折患者におけるbimagurumabの安全性及び有効性に関する第Ⅱ相試験」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書
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「関節リウマチ患者を対象としたLY3009104長期第Ⅲ相試験(JADY)」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題⑤	アッヴィ合同会社の依頼による「既存の合成DMARD(csDMARD)を一定用量で投与中かつcsDMARD治療で効果不十分な中等症から重症の日本人活動性関節リウマチ患者におけるABT-494とプラセボとの第IIb/III相無作為化二重盲検比較試験」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題⑥	アッヴィ合同会社の依頼による「関節リウマチ患者を対象としたABT-494の第Ⅲ相試験」
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題⑦	ファイザー株式会社の依頼による「A PHASE 3 RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, ACTIVE-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY OF THE LONG-TERM SAFETY AND EFFICACY OF SUBCUTANEOUS ADMINISTRATION OF TANEZUMAB IN SUBJECTS WITH OSTEOARTHRITIS OF THE HIP OR KNEE 膝関節または股関節の変形性関節症患者を対象としたTanezumabの長期安全性および鎮痛効果を皮下投与により評価する第3相多施設共同無作為化二重盲検実験对照試験」
審議概要	・安全性情報等に関する報告書

審議結果	承認
議題⑧	ファイザー株式会社の依頼による「A PHASE 3, MULTICENTER, LONG-TERM OBSERVATIONAL STUDY OF SUBJECTS FROM TANEZUMAB STUDIES WHO UNDERGO A TOTAL KNEE, HIP OR SHOULDER REPLACEMENT 膝関節, 股関節または肩関節の関節全置換術を実施した tanezumab 試験の被験者を対象とした第3相多施設共同長期観察試験」
審議概要	・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題⑨	メトトレキサートによる治療で効果不十分な関節リウマチ患者を対象とした E6011 の用量反応性試験
審議概要	以下における治験継続の妥当性について審議した ・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題⑩	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験①
審議概要	以下における治験の実施の適否について審議した ・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題⑪	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験②
審議概要	以下における治験の実施の適否について審議した ・安全性情報等に関する報告書
審議結果	承認
議題⑫	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による BMS-986142 の第Ⅱ相試験
審議概要	以下における治験の実施の適否について審議した ・治験実施状況報告書
審議結果	承認
議題⑬	田邊三菱製薬株式会社の依頼による変形性関節症患者を対象とした MT-5547 の第Ⅱ / Ⅲ相試験
審議概要	以下における治験の実施の適否について審議した ・安全性情報等に関する報告書　　・治験に関する変更申請書
審議結果	承認

以上