

2021年度 第7回 受託研究審査委員会

会議の記録の概要

| | |
|-----------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 開催日 | 2021年11月13日(水) 16:00 ~ 16:50 |
| 場所 | 独立行政法人国立病院機構高知病院 教室1 |
| 出席委員名 | 成瀬 桂史(委員長), 町田 久典(副委員長), 竹内 栄治, 岡野 義夫, 樋口 智津, 渡邊 和幸, 川崎 元弘, 山本 三恵, 和田 高明, 山田 光俊, 鈴木 知彦 ※欠席委員: 日野 弘之, 玉井 健一 |
| 事務局 | 黒川薬剤師, 江口副看護師長, 国広看護師, 手島看護師 |
| 議題及び審議結果を含む主な概要 | <p>1. 以下の治験 継続審査について</p> <p>(1) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による 中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第2b/3相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 並行群間比較, 多施設共同試験 (QUASAR)</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性報告 (①②) に関する継続の適否について ・治験に関する変更申請 (③) に関する継続の適否について <p>[審査内容(概要)] 治験依頼者より報告された安全性報告および治験薬概要書、治験実施計画書別冊、説明文書・同意文書、治験実施計画書、治験分担医師の変更について、治験を継続することの適否について審議を行った。</p> <p>[審査結果] ①, ②, ③「承認する。」</p> <p>(2) 富士フイルム富山化学株式会社の依頼による 市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第III相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験に関する変更申請に関する継続の適否について <p>[審査内容(概要)] 治験依頼者より報告された治験実施計画書、ポスターの変更について、治験を継続することの適否について審議を行った。</p> <p>[審査結果] 「承認する。」</p> <p>(3) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-115 (pamufetinib) の第II相用量反応試験</p> |

| | |
|-------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| | <p>・ 治験に関する変更申請に関する継続の適否について</p> <p>[審査内容(概要)] 治験依頼者より報告された治験薬概要書、説明文書・同意文書の変更について、治験を継続することの適否について審議を行った。</p> <p>[審査結果] 「承認する。」</p> <p>2. 以下の製造販売後調査 新規審査について ・ バキサゼブリア筋注 特定使用成績調査 (COVID-19 の重症化リスクが高いと考えられる基礎疾患を有する者) [アストラゼネカ株式会社]</p> <p>3. 以下の製造販売後調査 継続審査について ・ ベンリスタ点滴静注用 ベンリスタ皮下注 特定使用成績調査 [グラクソ・スミスクライン株式会社]</p> <p>4. 下記の日程で開催された中央治験審査委員会 (CRB) 承認結果に関して 【2021年10月13日開催[2021年度・第7回CRB]】</p> <p>中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ/Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験 ・ 安全性情報等に関する報告 [ヤンセンファーマ株式会社]</p> <p>5. 受託研究事務局員名簿の変更について</p> <p>* 2021年10月分 治験・受託研究管理台帳</p> <p style="text-align: right;">以上</p> |
| <p>特記事項</p> | <p>特記なし</p> |