

令和2年度3回 静岡県立総合病院治験審査委員会 会議の記録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>日時：令和2年6月9日（火） 17時30分 ～ 17時51分 場所：静岡県立総合病院 先端医学棟 2階講義室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>井上達秀委員長、原田清副委員長、南智副委員長、大場範行、島田俊夫、白井敏博、臼井健、八木宏明、山田浩、寺田祐也、平松直樹、見城敬子、牧田文博、浜武正樹、萩原庸介、角替弘志、中村美智太郎、深沢街子 以上18名の委員 川口良子は委員会には出席しなかったが書面審査を行った。</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>【審議事項】</p> <p>議題① アヅヴィ合同会社の依頼による汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症の日本人患者を対象に risankizumab 皮下投与の2つの異なる用法・用量の有効性及び安全性を評価する第III相、ランダム化、非盲検試験 ・当該治験で発生した副作用報告(2020/4/27 当院受付)について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題② 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第III相試験 胃癌に対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作為化試験 ・当該治験で発生した副作用報告(2020/4/24 当院受付)について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題③ 食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第III相試験 ・当該治験で発生した副作用報告(2020/4/20 当院受付)及び措置報告(2020/4/20 当院受付)について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題④ 田辺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 ・当該治験で発生した副作用報告(2020/4/30 当院受付)及び年次報告(2020/4/30 当院受付)について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p>

・契約期間の延長に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑤ 第一三共株式会社の依頼による DS-8201a の第Ⅱ相試験

・当該治験で発生した副作用報告(2020/4/14、2020/4/28 当院受付)及び措置報告(2020/4/14、2020/4/28 当院受付)について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑥ 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 RTA402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験

・当該治験で発生した副作用報告(2020/4/24 当院受付)及び年次報告(2020/4/20 当院受付)について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

・治験責任医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑦ アヅヴィ合同会社の依頼による日本の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ステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの安全性を評価する第Ⅲ相無作為化多施設共同二重盲検試験

・当該治験で発生した副作用報告(2020/4/27 当院受付)について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑧ 塩野義製薬株式会社の依頼による S-600918 の後期第 2 相試験

・治験実施方法の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認