令和 3 年度第 3 回 独立行政法人国立病院機構下志津病院治験審査委員会 会議記録(概要)

日 時: 令和3年6月21日(月)16時00分~16時30分

場 所:独立行政法人国立病院機構下志津病院 第1会議室

出席者: 冨板美奈子委員長、丹野裕和 副委員長、杉本豊彦 委員、田村 伸 委員、

赤羽三貴 委員、 益田泰蔵 委員、 安彦昌人 委員、白潟慎一 委員、

三浦志織 委員、 岡澤 歩 委員、 廣野 武 委員

欠席者:

配布資料を確認し、前回の当委員会議事要旨の確認がなされ、了承された。

【審議事項】

① 「小児喘息患者を対象にデュピルマブの長期安全性及び忍容性を評価する 1 年間試験」

依 頼 者:サノフィ株式会社

対象疾患名:小児喘息 一の実施の適否について

【審査内容(概要)】

治験責任医師より、新規治験の依頼に関して、治験実施計画書、治験薬概要書、 実施体制、同意説明書及び同意書などの説明がなされ、治験実施の適否について 審議した。

【審査結果】「修正の上承認する」

理由等(「承認」以外):同意説明文書の修正をすること

② 「エンスプリング®皮下注 一般使用成績調査(全例調査)」

依 頼 者:中外製薬株式会社

対象疾患名:視神経脊髄炎スペクトラム障害

一の実施の適否について

【審査内容(概要)】

調査責任医師より、実施要綱に基づき調査目的、調査対象及び投与方法などの説明がなされ、調査の実施の適否について審議した。

【審査結果】「承認する」 理由等(「承認」以外):

③ 「メトトレキサート(MTX)の使用経験のない中等症から重症の活動性関節リウマチ 患者における ABT-494 の 1 日 1 回投与による単独療法と MTX 単独療法との第Ⅲ 相無作為化二重盲検比較試験」

治験依頼者:アッヴィ合同会社、開発の相:第Ⅲ相

対象疾患名:関節リウマチ、治験薬名:ABT-494

- ―の安全性報告に関する継続の適否について
- 一の治験に関する変更について

【当該試験に関係のある委員(手順書第5条第6項に該当する委員】

: 杉本豊彦 委員

【審査内容(概要)】

治験責任医師より、安全性情報等に関する報告書についての説明がなされた。 また、治験に関する変更申請書に基づき、同意説明文書、服薬日誌及び説明事項 の変更について説明があり、治験の継続の適否について審議した。

【審査結果】「承認する」 理由等(「承認」以外):

【報告事項】【その他】

④ なし