

令和 1 年度第 7 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 1 年 12 月 16 日（月） 16 時 00 分～16 時 20 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：本吉慶史 委員長、山本重則 副委員長、杉山隆夫 委員、卜部博子 委員、
赤羽三貴 委員、 益田泰蔵 委員、 安彦昌人 委員、三浦志織 委員、
岡澤 歩 委員、 廣野 武 委員

欠席者：福田久郎 委員

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 「ベンリスタ点滴静注用 小児特定使用成績調査」

依 頼 者：グラクソ・スミスクライン株式会社

対象疾患名：全身性エリテマトーデス

調 査 薬 名：ベンリスタ

一の実施の適否について

【審査内容（概要）】

調査分担医師の山本副委員長より、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）：

② 「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を対象とした
LY3009104 長期第Ⅲ相試験（JADY）」

治験依頼者：日本イーライリリー株式会社、開発の相：第Ⅲ相

対象疾患名：関節リウマチ、治験薬名：LY3009104

一の安全性報告に関する継続の適否について

【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）】

：杉山隆夫 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。治験の継続に問題はなく、同意説明文書などの改訂も不要と判断している旨について治験責任医師の見解が示され、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）：

- 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

一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）】

：杉山隆夫 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、治験期間延長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）：

- ④ 「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」

依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社

対象疾患名：全身性エリテマトーデス

調査薬名：ベンリスタ点滴静注用・皮下注

一の調査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）】

：杉山隆夫 委員

【審査内容（概要）】

調査責任医師より、製造販売後調査に関する変更申請書に基づき、実施要綱の変更について説明があり、審議した。

【審査結果】 「承認する」 理由等（「承認」以外）：

【報告事項】

- ⑤ 「ゾレア皮下注用 75mg ゾレア皮下注用 150mg
特定使用成績調査（特発性の慢性蕁麻疹）」

依 頼 者：ノバルティスファーマ株式会社

対象疾患名：慢性蕁麻疹、調査薬名：ゾレア皮下注用

【報告事項】

治験事務局より、調査の終了を報告した。

【その他】

- ⑥ なし