

静岡赤十字病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	令和 2 年 8 月 20 日 16 時 00 分～ 16 時 54 分
開催場所	静岡赤十字病院 第1会議室
出席委員名	今井 昇 松田宏幸 曽我隆義 田口 淳 川崎泰士 杉山博信 小梁はるみ 田形勝至 渡辺憲朗 池上信之 清水恵子 飯塚善明 石川たか子
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	
<p>1. 新規治験審査</p> <p>「慢性片頭痛または反復性片頭痛を有する日本人被験者を対象として片頭痛予防のための atogepant 経口投与の長期安全性および忍容性を評価する、第Ⅲ相、多施設共同、非盲検、52 週にわたる継続投与試験」提出された審査資料に基づき治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：保留</p>	
<p>2. 治験審査</p> <p>① 「大塚製薬の依頼による片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅲ相試験」 「大塚製薬の依頼による片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の自己投与時の安全性評価試験」 治験依頼者より報告のあった安全性情報について、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> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 実施状況が報告された。</p>	
<p>② 「アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による片頭痛患者を対象とした AMG334 第Ⅲ相試験」 治験依頼者より報告のあった安全性情報について、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> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 実施状況について報告された。</p>	
<p>③ 「日本イーライリリー株式会社の依頼による片頭痛患者を対象とした LY573144 の第Ⅱ相試験」 治験依頼者より報告のあった安全性情報について、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> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 治験終了について報告された。</p>	
<p>④ 「Allergan Limited の依頼による慢性片頭痛の予防としての atogepant の有効性、安全性、および容認性を評価する、第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験（PROGRESS 試験）」 治験依頼者より報告のあった変更申請について、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> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 実施状況について報告された。</p>	
<p>⑤ 「日本臓器製薬株式会社の依頼によるがん疼痛に対する NZ 687 の第 III 相臨床試験—トラマドールカプセルを対照とした二重盲検並行群間比較試験—」 【報告事項】 治験終了について報告された。</p>	
<p>⑥ 「サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼によるリウマチ患者を対象とした MJK101 の第Ⅲ相試験」 治験依頼者より報告のあった安全性情報、変更申請について、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。 治験実施状況報告を受け、治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 実施状況について報告された。</p>	
<p>⑦ 「健康な後期早産児および正期産児を対象とした MEDI8897 の第 3 相臨床試験」 治験依頼者より報告のあった安全性情報について、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>	

審議結果：承認

【報告事項】 実施状況について報告された。

3. 外部治験審査委員会 審議結果報告

① 「MSD 株式会社の依頼による第Ⅰ相試験」

【報告事項】 実施状況について報告された。

② 「MSD 株式会社の依頼による第Ⅲ相試験」

【報告事項】 実施状況について報告された。

4. 臨床研究審査

【報告事項】 特定臨床研究迅速審査結果（1件）について報告された。

5. 製造販売後調査

以下の項目について、製造販売後調査の実施の妥当性について審議した。

特定使用成績調査 2件

審議結果：承認

【報告事項】 変更申請（1件）、終了報告（1件）について報告された。