## 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	平成 30 年 8 月 16 日 16 時 00 分~ 16 時 50 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 堀内保孝 塚本高士 高橋富夫 池上信之 牧田静二 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

## 1. 治験審查

① 「大塚製薬の依頼による慢性片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅱb/Ⅲ相試験」

「大塚製薬の依頼による反復性片頭痛患者を対象とした TEV-48125 の第Ⅱb/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。 治験実施状況報告を受け、治験を継続して実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

【報告事項】 治験協力者リスト変更・実施状況について報告された。

② エイツーヘルスケア株式会社(国内管理人)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(長期安全性試験)」

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。

審議結果:承認

【報告事項】 実施状況について報告された。

③ 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AMG334 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。 治験実施状況報告を受け、治験を継続して実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

【報告事項】 治験協力者リスト変更・実施状況について報告された。

④ 「片頭痛患者を対象とした LY2951742 の第Ⅱ相試験」

「片頭痛患者を対象とした LY2951742 の長期投与試験」

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。 治験実施状況報告を受け、治験を継続して実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

【報告事項】 治験協力者リスト変更・実施状況について報告された。

⑤ 「アステラス製薬株式会社の依頼によるリウマチ患者を対象とした ASP015K 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。

審議結果:承認

【報告事項】 治験協力者リスト変更・実施状況について報告された。

## 2. 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。 使用成績調査2件

審議結果:承認

【報告事項】終了報告(2件)について報告された。