

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 10 月 18 日 16 時 00 分～ 17 時 00 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. 治験審査

- 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・治験に関する変更申請について、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 継続投与試験」
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。
- 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. 自主臨床研究

- 【報告事項】 迅速審査結果（1件）について報告された。

3. 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。

- ① 特定使用成績調査 2 件

審議結果：承認

- 【報告事項】 終了品目（5件）、迅速審査結果報告（変更申請 1件）について報告された。