

2020年 9月開催 東京労災病院治験審査委員会 会議の記録の概要

| | |
|--------------------|---|
| 開催日時 開催場所 | 2020年9月29日（火）16:00～16:30 3階 中会議室 |
| 出席委員 | 浅原敏之、小川洋司、河野正和、松江陽一、鈴木孝子、マケンジさとみ、堤洋子、市原裕之、嶋田義和、高橋実千代、小西裕二 |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p>1. 治験 【審議事項】</p> <p>1) 継続審査</p> <p>議題①（治験国内管理人）IQVIA サービスズ ジャパン株式会社の依頼による「駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書に対する追加事項、被験者への支払いに関する資料、被験者来院に関するお知らせの改訂等について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 ・重篤な有害事象、安全性情報等について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p style="padding-left: 2em;">審議結果:承認</p> <p>議題②（治験国内管理人）IQVIA サービスズ ジャパン株式会社の依頼による「駆出率が低下した慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験終了が報告された。 <p style="padding-left: 2em;">審議結果:承認</p> <p>議題③ アヅヴィ合同会社の依頼による「日本の中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの安全性を評価する第Ⅲ相無作為化</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書事務的変更3について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 ・重篤な有害事象、安全性情報等について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p style="padding-left: 2em;">審議結果:承認</p> <p>議題④ 日本イーライリリー株式会社の依頼による「アトピー性皮膚炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相二重盲検試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施状況が報告され、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等について報告され、治験継続の妥当性について審議した。 <p style="padding-left: 2em;">審議結果:承認</p> <p>2. 製造販売後調査 【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・製造販売後調査2件の変更内容を確認し、調査継続の妥当性について審議した。 <p style="padding-left: 2em;">審議結果:承認</p> <p style="text-align: right;">以上</p> |