平成30年度第9回 県立広島病院治験審査委員会 【会議の記録の概要】

開催日時:平成31年2月22日(金) 17:00 ~ 17:30

開催場所:県立広島病院 新東棟2階 総合研修室

出席した委員:神野 和彦、篠崎 勝則、高畑 紳一、小林 昌幸、池田 聡、宮本 真樹、高野 孝江、品川 恵己、池田 恵美子、久米 裕一朗、杉原 伸明、三宅 勝志、長重 喜久夫、胡田 正彦(記録 井上 千鶴)

受託番号	30-7
課題名	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565の中枢性神経障害性疼痛患者を対象とした臨床第 Ⅲ相試験
依頼者	第一三共株式会社
審議事項	新規依頼
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。

受託番号	28-7	
課題名	Dupilumabの喘息に関 Ⅲ相試験	引する前試験に参加した喘息患者を対象としたdupilumabの後期第Ⅱ相/
依頼者	サノフィ株式会社	
審議事項	(1)安全性情報の報告	告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、会	全員一致で承認とされた。

	受託番号	28-9	
	=H HH /Y	サノフィ株式会社の依の製造販売後臨床試	頼による小児・思春期1型糖尿病患者を対象としたインスリン グラルギン 験
	依頼者	サノフィ株式会社	
-	報告事項	(1)終了の報告	

受託番号	28-11	
課題名	中等症の日本人活動 重盲検並行群間比較	期潰瘍性大腸炎患者を対象としたE6007の臨床第2相, プラセボ対照二 試験
依頼者	EAファーマ株式会社	
審議事項	(1)安全性情報の報告	f:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、全	と 員一致で承認とされた。

受託番号	29-2	
課題名	ノバルティスファーマ 対象としたQAW039の	株式会社の依頼による標準的治療でコントロール不十分な喘息患者を 第Ⅲ相安全性試験
依頼者	ノバルティス ファーマ	株式会社
審議事項	(1)安全性情報の報告	告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、会	全員一致で承認とされた。

受託番号	29-3	
課題名	ギリアド・サイエンシズ 試験	株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相
依頼者	ギリアド・サイエンシズ株式会社	
審議事項	(1)安全性情報の報告	告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、会	全員一致で承認とされた。

受託番号	29-4	
課題名	ギリアド・サイエンシズ 与試験	株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投
依頼者	ギリアド・サイエンシズ株式会社	
審議事項	(1)治験に関する変更(2)安全性情報の報告	迂:治験実施計画書、同意説明文書の改訂、自宅での採便手順の追加告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、会	全員一致で承認とされた。

受託番号	29-5	
課題名	ONO-4538 第Ⅱ/I	II相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験
依頼者	小野薬品工業株式会	社
審議事項	(1)安全性情報の報告	告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、会	全員一致で承認とされた。

受託番号	29-8	
課題名	脳卒中後の上肢痙縮	に対するGSK1358820の有効性及び安全性を検討する第III相試験
依頼者	グラクソ・スミスクライン	株式会社
報告事項	(1)終了の報告	

受託番号	29-10	
課題名	ITM-014の甲状腺刺	敷ホルモン産生下垂体腫瘍を対象とした非盲検、第Ⅲ相試験
依頼者	帝人ファーマ株式会社	
審議事項	(1)安全性情報の報告	告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、会	全員一致で承認とされた。

受託番号	30-1	
課題名	Investigating the Effic to Moderate Active し 軽症~中等症の活動	tre, Randomised, Double-blind, Active-controlled, Parallel-group Trial acy and Safety of FE 999315 Following 8 Weeks of Treatment for Mild Icerative Colitis in Japanese Subjects 期潰瘍性大腸炎患者にFE 999315を8週間投与した際における有効性る第III相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比
依頼者	フェリング・ファーマ株	式会社
審議事項	(1)安全性情報の報告	告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、会	全員一致で承認とされた。

受託番号	30-2	
課題名	第一三共株式会社の	依頼によるDS-8201aの第II相試験
依頼者	第一三共株式会社	
審議事項	(1)安全性情報の報告 (2)安全性情報の報告	告: 当院にて発生した重篤な有害事象の報告 告: 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告
結果	当該審議について、会	全員一致で承認とされた。

受託番号	30-5	
課題名	TRAVERSE-LTS12551試験を完了した中等症から重症の喘息患者を対象としたdupilumabの長期投与の安全性を評価する後期第Ⅲ相試験	
依頼者	サノフィ株式会社	
審議事項	(1)安全性情報の報告:依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用など)の報告	
結果	当該審議について、全員一致で承認とされた。	