

IRB の会議の記録概要

SUBARU 健康保険組合 太田記念病院 治験審査委員会 記録概要

| | |
|--------------------|--|
| 開催日時 | 2022年10月12日(水) 8時15分～8時30分 |
| 開催場所 | 太田記念病院 4A 会議室 |
| 出席委員名 | 矢尾板 裕之、山崎 秀久、根本 尚彦、松本 晶平、寺西 貴英 岩澤 とみ子、伊藤 雅子、山極 健秋、小林 操、須永 修司、野口 和彦 天笠 豊、手塚 智夫 |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p>【審議事項】</p> <p>■議題 1-①(治験：脳神経内科) Biohaven Pharmaceuticals の依頼による片頭痛患者の急性期治療を目的とした BHV-3000 (rimegepant) の第 II/III 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験に関する変更申請書及び安全性情報等に関する報告書(2件)に基づき、引き続き治験を実施する事の妥当性について審議した。 <p>(審議結果：承認)</p> <p>■議題 1-②(治験：脳神経内科) Biohaven Pharmaceuticals の依頼による片頭痛患者の予防療法を目的とした BHV-3000 (rimegepant) の第 III 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験に関する変更申請書及び安全性情報等に関する報告書(2件)に基づき、引き続き治験を実施する事の妥当性について審議した。 <p>(審議結果：承認)</p> <p>■議題 2(治験：循環器内科) ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象とした ziltivekimab の効果を検討する第 3 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告書に基づき、引き続き治験を実施する事の妥当性について審議した。 <p>(審議結果：承認)</p> <p>■議題 3(治験：消化器内科)(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第 2 相無作為化、二重盲検試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告書(2件)に基づき、引き続き治験を実施する事の妥当性について審議した。 <p>(審議結果：承認)</p> <p>■議題 4-①(治験：消化器内科)(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第 3 相二重盲検試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告書(2件)に基づき、引き続き治験を実施する事の妥当性について審議した。 <p>(審議結果：承認)</p> <p>■議題 4-②(治験：消化器内科)(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第 3 相非盲検試験</p> |

| | |
|-------------|--|
| <p>特記事項</p> | <p>・安全性情報等に関する報告書（2件）に基づき、引き続き治験を実施する事の妥当性について審議した。 （審議結果：承認）</p> <p>【報告事項】</p> <p>■報告 1（治験：循環器内科）テルモ株式会社の依頼による薬剤コーティングバルーンカテーテル TCD-17187 の多施設共同単群試験に関する進捗報告</p> <p>■報告 2（研究：泌尿器科）ヤンセンファーマ株式会社の依頼による尿路上皮癌及び線維芽細胞増殖因子受容体遺伝子異常を有する患者を同定するバイオマーカー研究に関する進捗報告</p> <p>■報告 3（治験：消化器内科）（治験国内管理人）IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相二重盲検試験に関する進捗報告</p> <p>■報告 4（治験：消化器内科）（治験国内管理人）IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相非盲検試験に関する進捗報告</p> <p>■報告 5（治験：循環器内科）株式会社メディコスヒラタの依頼による大腿膝窩動脈病変治療におけるBP-DPC18 の有効性及び安全性評価試験に関する進捗報告</p> <p>■報告 6（治験：小児科）大正製薬株式会社の依頼による小児2型糖尿病患者を対象としたTS-071（ルセオグリフロジン）の第Ⅲ相試験に関する進捗報告</p> <p>■報告 7（治験：消化器内科）（治験国内管理人）IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第2相無作為化、二重盲検試験に関する進捗報告</p> <p>■報告 8（治験：循環器内科）ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象とした ziltivekimab の効果を検討する第3相試験に関する進捗報告</p> <p>■報告 9（治験：耳鼻咽喉科）グラクソ・スミスクライン社の依頼による慢性副鼻腔炎患者を対象とした GSK3511294 の第Ⅲ相試験に関する進捗報告</p> <p>■報告 10（治験：脳神経内科）Biohaven Pharmaceuticalsの依頼による片頭痛患者の急性期治療を目的としたBHV-3000（rimegepant）の第II/III相試験に関する進捗報告</p> <p>■報告 11（治験：脳神経内科）Biohaven Pharmaceuticalsの依頼による片頭痛患者の予防療法を目的としたBHV-3000（rimegepant）の第III相試験に関する進捗報告</p> <p>【その他】</p> <p>次回：2022年11月8日(火) 8時00分～ 当院4A会議室</p> |
|-------------|--|