

開催日時	西暦 2020 年 9 月 7 日 (月) 18:00 ~ 18:18
開催場所	医療法人財団荻窪病院 別館 4 階 研修室
出席委員	委員長：石井康宏 委員：川村勇人、倉澤正子、吉見猛、畠山知子、田中弘幸、太田大三、成瀬健太郎、中村圭太、山岸竜生

審 議 内 容	
	<p>【審議事項】</p> <p>議題 1 レオファーマ株式会社の依頼による過去の tralokinumab 治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を対象に tralokinumab の安全性及び有効性を評価する非盲検、単一群、多施設共同長期延長試験-ECZTEND</p> <p>安全性情報に基づき当院で当該治験を継続することの妥当性について審議した。 治験に関する変更について当院で当該治験を継続することの妥当性について審議した。 <u>審議結果：承認</u></p> <p>議題 2 ファイザー株式会社の依頼による成人血友病 A および B 患者を対象とする治験薬の投与を伴わない第 3 相試験</p> <p>当院で発生した重篤な副作用について当該治験を継続することの妥当性について審議した。 当院で発生した重篤な副作用について当該治験を継続することの妥当性について審議した。 <u>審議結果：承認</u></p> <p>議題 3 サノフィ株式会社の依頼による ATLAS-PPX：凝固因子またはバイパス製剤による定期補充療法を受けている血友病 A および B 患者を対象として fitusiran の有効性と安全性を検討する国際共同、非盲検切替え試験</p> <p>安全性情報に基づき当院で当該治験を継続することの妥当性について審議した。 安全性情報に基づき当院で当該治験を継続することの妥当性について審議した。 <u>審議結果：承認</u></p> <p>議題 4 中外製薬株式会社の依頼による血友病 A 患者を対象としたエミシズマブの第 IV 相試験</p> <p>安全性情報に基づき当院で当該治験を継続することの妥当性について審議した。 <u>審議結果：承認</u></p> <p>議題 5 ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による concizumab の予防治療における有効性及び安全性の検討</p> <p>安全性情報に基づき当院で当該治験を継続することの妥当性について審議した。 <u>審議結果：承認</u></p> <p>議題 6 ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼によるインヒビターを保有しない血友病 A</p>

	<p>及びB患者を対象とした concizumab の予防治療における有効性及び安全性の検討 安全性情報に基づき当院で当該治験を継続することの妥当性について審議した。 <u>審議結果：承認</u></p> <p>【報告事項】</p> <p>報告 1 ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumab の第3相試験 治験結果の説明文書に関する報告がされた。</p>
特記事項	