医療法人財団荻窪病院 治験審査委員会 議事録

開催日時	西暦 2020 年 10 月 5 日 (月) 18:00 ~ 18:15
開催場所	医療法人財団荻窪病院 別館4階 研修室
	委員長:石井康宏 副委員長:河野亨
出席委員	委 員:川村勇人、倉澤正子、吉見猛、畠山知子、田中弘幸、関野真市、太田大三、
	成瀬健太郎、中村圭太、山岸竜生

審 議 内 容

【審議事項】

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

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。 審議結果:承認

議題 2 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

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。

審議結果:承認

議題 3 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

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。

審議結果:承認

議題 4 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 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。 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。

審議結果:承認

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日常臨床診療下での治療を受けている血友病 A 及び B 患者 (インヒビターの有無を問わない)を対象とした、前向き、国際共同、非介入試験

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。 審議結果:承認

	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治療歴のある小児血友病 B 患者を対象とした NNC-0156-0000-0009 の安全性、有効性及び薬物動態、第 III 相臨床試験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。 審議結果:承認
	議題7 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 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。 審議結果:承認
特記事項	