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 2021 年 3 月 1 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

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。 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2 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 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。 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。 治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行う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。

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 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 5 医師主導治験である COVID-19 患者に対するイベルメクチンの有効性および安全性を検討するプラセボ対照ランダム化二重盲検(評価者、患者)多施設共同並行群間比較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

【報告事項】

	報告1 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 残余検体を用いた追加研究に関する報告がされた。
	機能を用いた追加研究に関する報告がされた。 報告 2 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 R05534262 の第Ⅲ相試験③
	治験結果の説明文書に関する報告がされた。
特記事項	