

国家公務員共済組合連合会 浜の町病院
令和5年度第1回 治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時	令和5年4月24日(月)16:35~16:53
開催場所	国家公務員共済組合連合会 浜の町病院 3階 会議室1
出席委員名	吉澤 誠司、吉田 鉄彦、森 美都子、野中 敏治、原 友子、 三ヶ尻 ゆかり、田川 大介、米澤 和明
議題及び審議	<p>[審議事項]</p> <p>【議題1】 『株式会社アイコン・ジャパンの依頼による変形性膝関節症に伴う疼痛を有する成人被験者を対象とした、RTX-GRT7039の関節内注射の有効性及び安全性を検討する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験』 治験分担医師の変更について審議した。 また、治験実施計画書、同意説明文書の改訂について審議した。 審議結果:承認</p> <p>【議題2】 『日本新薬株式会社の依頼によるNS-580の第Ⅱ相試験』 治験分担医師の変更について審議した。 また、治験実施状況報告書に基づき、治験の継続の適否について審議した。 審議結果:承認</p> <p>【議題3】 『ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による日本人急性骨髄性白血病患者を対象とした完全寛解達成後の維持療法としての経口用アザシチジンと最良支持療法との併用療法の有効性及び安全性を最良支持療法と比較する第2相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験』 安全性情報等に関する報告書(海外で発生した有害事象又は副作用)に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 また、治験分担医師の変更について審議した。 審議結果:承認</p> <p>【議題4】 『アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験』 治験分担医師の変更について審議した。 審議結果:承認</p> <p>【議題5】 『持田製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象としたRGB-19第Ⅲ相試験』 安全性情報等に関する報告書(海外で発生した有害事象又は副作用)に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 また、治験薬概要書の改訂について審議した。 審議結果:承認</p> <p>【議題6】 『ユーシービージャパン株式会社の依頼による中等度から重度の活動性全身性エリテマトーデスを有する治験参加者を対象としてdapirilizumab pegolの有効性及び安全性を評価する、無作為化、プラセボ対照試験』 安全性情報等に関する報告書(海外で発生した有害事象又は副作用)に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果:承認</p> <p>【議題7】 『アッヴィ合同会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたABBV-154の第Ⅱ相試験』 安全性情報等に関する報告書(海外で発生した有害事象又は副作用)に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 また、治験分担医師の変更について審議した。 審議結果:承認</p> <p>[報告事項]</p> <p>医薬品製造販売後調査 【迅速審査報告】 (新規申請) ジセラカ錠 特定使用成績調査 調査責任医師:山縣 元(消化器内科統括部長) 迅速審査実施日:2023年4月10日</p> <p>【終了報告】 オブジーボ点滴静注20mg・100mg・120mg・240mg 特定使用成績調査 調査責任医師:衛藤 徹也(血液内科部長)</p> <p>イストダックス点滴静注用10mg 使用成績調査 調査責任医師:衛藤 徹也(血液内科部長)</p>