

大垣市民病院治験審査委員会議事概要

| | | | |
|-------|--|----------------------------|--|
| 会議名 | 治験審査委員会 | | |
| 開催年月日 | 2022 年 9 月 22 日 (木曜日) | 17 時 00 分から 17 時 45 分まで | |
| 開催場所 | 2 病棟 1 階 会議室 | | |
| 委員長 | 豊田 秀徳 印 | | |
| 出席者名 | <p>(○) 豊田 秀徳 (○) 小島 大英 (○) 吉岡 直輝 (○) 木村 美智男 (○) 橋本 智子 (×) 志知 久美 (○) 大橋 利紀 (○) 山下 里恵 (○) 安田 東始哲 (○) 蜜田 哲也</p> <p>作成日 : 2022/ 9/28 * 上記出席者のうち各審議案件に関連する者はその審議採決に参加していない。</p> | | |
| | 以上 9 名 | | |

| | | | |
|------|-------|--|--|
| 審議内容 | 安全性情報 | | |
| 審議結果 | 承認 | | |

36

| | | | |
|-------|---|-------|--------------|
| 議題名 | 日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象として OZANIMOD を経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験 | | |
| 成分記号 | Ozanimod | 開発の相 | 第II/III相臨床試験 |
| 対象疾患名 | 潰瘍性大腸炎 | 研究依頼者 | セルジーン株式会社 |
| 審議内容 | 安全性情報 | | |
| 審議結果 | 承認 | | |

37

| | | | |
|-------|--|-------|--------------------------|
| 議題名 | インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による骨髓纖維症患者を対象とした INCB50465 (Parsaclisib) の第III相試験 | | |
| 成分記号 | Parsaclisib | 開発の相 | 第III相臨床試験 |
| 対象疾患名 | 骨髓纖維症患者 | 研究依頼者 | インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社 |
| 審議内容 | 安全性情報 | | |
| 審議結果 | 承認 | | |

38

| | | | |
|-------|--|-------|--------------|
| 議題名 | ハイリスクのくすぶり型多発性骨髄腫患者を対象にダラツムマブの皮下投与と積極的経過観察を比較検討する第3相ランダム化多施設共同試験 | | |
| 成分記号 | | 開発の相 | 第III相臨床試験 |
| 対象疾患名 | ハイリスクのくすぶり型多発性骨髄腫 | 研究依頼者 | ヤンセンファーマ株式会社 |
| 審議内容 | 安全性情報 | | |
| 審議結果 | 承認 | | |

39

| | | | |
|-------|---|-------|-----------|
| 議題名 | アッヴィ合同会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした ABT-199 の第III相試験 | | |
| 成分記号 | ABT-199 | 開発の相 | 第III相臨床試験 |
| 対象疾患名 | 多発性骨髄腫 | 研究依頼者 | アッヴィ |
| 報告内容 | 終了報告 | | |
| 報告結果 | 了承 | | |