公益財団法人総合花巻病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2020年12月15日(火) 12:30 ~ 13:18
開催場所	公益財団法人総合花巻病院 2階 会議室
出席委員名	澤田正志、佐藤裕司、山下純一、柳奏絵、都鳥年代、及川初美、佐藤由美、古舘さとみ、 鶴田千秋、上野秀雄、山田裕司

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

議題1	課 題 名:補体阻害剤治療未経験の成人全身型重症筋無力症患者を対象にラブリズマブの 安全性及び有効性を評価する第 III 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、 多施設共同試験
	治験依頼者:アレクシオンファーマ合同会社
	審議事項: 治験の実施の適否 治験の継続の適否 重篤な有害事象等
	単馬は有害争る等 安全性情報等 個別症例報告
	定期報告 研究報告 措置報告 使用上の注意改訂のお知らせ その他 ()
	治験に関する変更 治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書
	治験分担医師 その他(緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 継続審査
	その他 ()
	審 査 結 果: 承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留 備 考:-

議題 2	課 題 名:全身型重症筋無力症の成人患者を対象とした rozanolixizumab の有効性及		
	安全性を評価する第3相無作為化二重盲検、プラセボ対照試験		
	治験依頼者:ユーシービージャパン株式会社		
	審議事項: 治験の実施の適否		
	治験の継続の適否		
	重篤な有害事象等		
	安全性情報等		
	個別症例報告		
	定期報告 研究報告 措置報告 使用上の注意改訂のお知らせ		
その他(
	治験に関する変更		
	治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書		
治験分担医師その他()			
	緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱		
	継続審査		
	その他()		
	審 査 結 果: 承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留		
	備 考: -		

議題3 名:全身型重症筋無力症の成人患者を対象とした rozanolixizumab の長期安全性、 忍容性及び有効性を評価する無作為化、非盲検継続試験 治験依頼者:ユーシービージャパン株式会社 治験の実施の適否 審議事項: 治験の継続の適否 重篤な有害事象等 安全性情報等 個別症例報告 定期報告 研究報告 措置報告 使用上の注意改訂のお知らせ その他(治験に関する変更 治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書 治験分担医師 その他(緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 継続審査 その他(保留 査結果: 承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 備 考:-

議題4 名:エイツーヘルスケア株式会社(国内管理人)の依頼による全身型重症筋無力症患 者を対象とした zilucoplan の第 相試験 治験依頼者:(治験国内管理人)エイツーヘルスケア株式会社 治験の実施の適否 審議事項: 治験の継続の適否 重篤な有害事象等 安全性情報等 個別症例報告 定期報告 研究報告 措置報告 使用上の注意改訂のお知らせ その他(治験に関する変更 治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書 その他(治験分担医師 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 継続審査 その他(審 査 結 果: 承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留 備 考:-

議題5 名:全身型重症筋無力症患者を対象とした ROZANOLIXIZUMAB を評価する非盲検 継続試験 治験依頼者:ユーシービージャパン株式会社 審議事項: 治験の実施の適否 治験の継続の適否 重篤な有害事象等 安全性情報等 個別症例報告 定期報告 研究報告 措置報告 使用上の注意改訂のお知らせ その他(治験に関する変更 説明文書、同意文書 治験実施計画書 治験薬概要書 治験分担医師 その他(緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 継続審査 その他(審査結果 承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留 考: -備

議題 6		inebilizumabの有効性及び安全性を評価す		
	る、非盲検期間を伴う、ランダム化	、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照、第		
	III 相試験			
	治験依頼者:(治験国内管理人)メドペイス・ジャ	アパン株式会社		
	審 議 事 項: 治験の実施の適否			
	治験の継続の適否			
	重篤な有害事象等			
	安全性情報等			
	個別症例報告			
		置報告 使用上の注意改訂のお知らせ		
	その他()			
	治験に関する変更			
		:、同意文書 治験薬概要書		
	治験分担医師その他(
	日歌が担告的。 緊急の危険を回避するための治			
	メニア	秋天旭計画音が5022成		
	その他()	ロスマカキモのロバルト /ログ		
	審査結果: 承認 修正の上で承認 却下	既承認事項の取り消し 保留		
	備考:-			
報告 1		テーション患者を対象とした OPC-34712		
	(ブレクスピプラゾール)の第 /	相試験		
	治験依頼者:大塚製薬株式会社			
	報告事項: 迅速審査結果(実施日: 年月日結果:)		
	終了			
	その他 ()			
	備 考: -			
報告 2	課 題 名:アルツハイマー型認知症に伴うアジ	テーション患者を対象とした OPC-34712		
124 ~	(ブレクスピプラゾール)の第 相長			
	治験依頼者:大塚製薬株式会社	7 TO P. T. W. T.		
	報告事項: 迅速審査結果(実施日: 年月日結果:)		
1				

特記事項

次回開催予定日: 2021年1月19日(火)12:30~

考:-

終了 その他(