

2019年度 第1回 浜松医療センター治験審査委員会

会議の記録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>2019年4月22日(月) 17時00分～17時30分 浜松医療センター 会議室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>坂本 政信、矢島 周平、飯島 光晴、三澤 淳子、渡邊 進士、宮本 康敬、杉浦 佳苗、 原 和之、伊藤 福保、長野 哲久、富田 治</p>
<p>議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要</p>	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>(1) 治験の継続審議</p> <p>① 医師主導による脳主幹動脈塞栓症に対するレーザ血栓溶解療法の安全性及び有効性を検討する臨床試験</p> <p>提出された監査報告書(2019年3月22日付)の内容について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>② 第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象としたDU-176b(エドキサバン)第Ⅲ相試験</p> <p>治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書(2019年2月5日、2月14日、2月26日、3月12日、3月19日、4月2日付)の内容について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>③ アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象としたALXN1210の第Ⅲ相試験</p> <p>治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書(2019年2月6日、2月13日、3月6日、3月20日、3月20日、3月27日付)および治験に関する変更申請書(2019年2月27日付)の内容について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>④ 医師主導による乳がん手術後リンパ浮腫に対するハンドインキュベータによる早期介入治療の多施設共同評価者盲検試験</p> <p>提出されたモニタリング報告書(治験機器関連、症例管理、治験事務局、責任・分担・協力者：2019年2月20日付)の内容について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>⑤ ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるFLT3変異を伴う初発AML患者を対象としたmidostaurinの有効性及び安全性に関する試験</p> <p>治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書(2019年2月28日、3月28日付)および治験に関する変更申請書(2019年4月1日付)の内容について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p>

	<p>⑥ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による急性骨髄性白血病を対象とした PKC412 の第Ⅲ相試験</p> <p>治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書（2019年3月27日、3月28日付）および治験に関する変更申請書（2019年4月1日付）の内容について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>⑦ MSD 株式会社の依頼による慢性咳嗽患者を対象とした MK-7264 の第 3 相長期安全性試験</p> <p>治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書（2019年2月26日付）の内容について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>⑧ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による A phase 2b, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Safety and Efficacy of JNJ-64304500 in Subjects with Moderately to Severely Active Crohn's Disease 中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とする JNJ-64304500 の安全性及び有効性の評価を目的とした第 2b 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、平行群間、多施設共同試験</p> <p>治験依頼者から提出された安全性情報等に関する報告書（2019年2月13日、2月27日、3月13日付）の内容について審議した。</p> <p>審査結果：承認</p> <p>(2) 報告事項について</p> <p>① 治験の終了報告について</p> <p>② 治験の承認について</p> <p style="text-align: right;">以上</p>
特記事項	<p>※ 矢島 周平委員は、所用により【審議事項】(1) ③から出席した。</p>