

平成 31 年 3 月 28 日

平成 30 年度第 11 回受託研究審査委員会の記録の概要

開催日時：平成 31 年 3 月 27 日（水） 16 時 40 分から 17 時 00 分

開催場所：静岡医療センター 地域医療研修室

出席委員氏名及び職名

- 委員長：田邊 潤（臨床研究部長）
- 外部委員：青木 千賀子（日本大学国際関係学部教授）
- 外部委員：高田 宗享（静岡県立東部特別支援学校 副校長）
- 外部委員：杉村 伸一（社会福祉法人静岡恵明学園赤ちゃんセンター静岡恵明学園園長）
- 委員：小澤 章子（統括診療部長）
- 委員：阿部 彰子（医局長・放射線科診断部長）
- 委員：本間 豊（副医局長・脳神経内科診療部長）
- 委員：高木 亮（薬剤部長）
- 委員：井上 淳子（看護部長）
- 委員：宮嶋 由晴（企画課長）
- 委員：棚田 良之（業務班長）

欠席委員氏名及び職名

- 副委員長：溝口 功一（副院長）
- 委員：古山 雅博（事務部長）

審議事項

【継続承認】

議題 1

課題名：中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の安全性及び有効性を評価する多施設共同無作為化盲検プラセボ対照導入療法試験

【依頼者：アヅヴィ合同会社、開発の相：第Ⅲ相、対象疾患：潰瘍性大腸炎、被験薬：ABT-494】
の継続について

<当該試験に関係のある委員>阿部委員（読影医）

<審査内容>

安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書（治験参加についての説明文書・同意書更新、電子日誌入力時の注意事項）、治験実施状況報告書について、試験を継続することの妥当性を審議した。

審議結果：承認する

議題 2

課題名：中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対

照試験

【依頼者：アッヴィ合同会社、開発の相：第Ⅱb/Ⅲ相、対象疾患：潰瘍性大腸炎、被験薬：ABT-494】
の継続について

<当該試験に関係のある委員>阿部委員（読影医）

<審査内容>

安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書（治験参加についての説明文書・同意書更新、電子日誌入力時の注意事項）、治験実施状況報告書について、試験を継続することの妥当性を審議した。

審議結果：承認する

議題 3

課題名：潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験

【依頼者：アッヴィ合同会社、開発の相：第Ⅲ相、対象疾患：潰瘍性大腸炎、被験薬：ABT-494】
の継続について

<当該試験に関係のある委員>阿部委員（読影医）

<審査内容>

安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書（治験参加についての説明文書・同意書更新、電子日誌入力時の注意事項）、治験実施状況報告書について、試験を継続することの妥当性を審議した。

審議結果：承認する

議題 4

課題名：アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたAMG423の第Ⅲ相試験

【依頼者：アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社、開発の相：第Ⅲ相、対象疾患：慢性心不全、被験薬：AMG423】

の継続について

<当該試験に関係のある委員>田邊委員長（責任医師）

<審査内容>

重篤な有害事象に関する報告書、安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書（説明文書および同意書、治験実施計画書）、治験実施状況報告書について、試験を継続することの妥当性を審議した。

審議結果：承認する

議題 5

課題名：中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験

【依頼者：アッヴィ合同会社、開発の相：第Ⅲ相、対象疾患：クローン病、被験薬：ABBV-066】

の継続について

<当該試験に関係のある委員>阿部委員（読影医）

<審査内容>

安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書（治験薬概要書、被験者募集広告）、治験実施状況報告書について、試験を継続することの妥当性を審議した。

審議結果：承認する

議題 6

課題名：中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験

【依頼者：アッヴィ合同会社、開発の相：第Ⅲ相、対象疾患：クローン病、被験薬：ABBV-066】

の継続について

<当該試験に関係のある委員>阿部委員（読影医）

<審査内容>

安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書（治験薬概要書）、治験実施状況報告書について、試験を継続することの妥当性を審議した。

審議結果：承認する

議題 7

課題名：生物学的製剤が奏効しなかった中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験

【依頼者：アッヴィ合同会社、開発の相：第Ⅱb/Ⅲ相、対象疾患：潰瘍性大腸炎、被験薬：ABBV-066】

の継続について

<当該試験に関係のある委員>阿部委員（読影医）

<審査内容>

安全性情報等に関する報告書について、治験に関する変更申請書（治験薬概要書、電子日誌入力時の注意事項）、治験実施状況報告書について、試験を継続することの妥当性を審議した。

審議結果：承認する

議題 8

課題名：M16-067 試験又はM16-065 試験の導入療法で改善した潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験

【依頼者：アッヴィ合同会社、開発の相：第Ⅲ相、対象疾患：潰瘍性大腸炎、被験薬：ABBV-066】

の継続について

<当該試験に関係のある委員>阿部委員（読影医）

<審査内容>

安全性情報等に関する報告書について、治験に関する変更申請書（治験薬概要書、電子日誌入

力時の注意事項) 、治験実施状況報告書について、試験を継続することの妥当性を審議した。
審議結果：承認する

議題9

製造販売後調査実施状況報告

17件報告し調査継続することの妥当性を審議した。

審議結果：承認する

報告事項

【迅速審査】

2件の受託研究の研究受託申込書について、迅速審査で承認された。