

公益社団法人鹿児島共済会 南風病院治験審査委員会の記録（概要）

開催日時	2018年2月1日 17:20~17:31	開催場所	公益社団法人鹿児島共済会 南風病院 東館 5階 カンファレンス室
出席委員名	中崎満浩、小森園康二、田中和子、小玉博子、 塩満清華、田代梨恵、鎌田六郎、石窪奈穂美、有里敬代		
欠席委員名	西山芳久		
議 題	主な議論の概要	審議結果	
<p>議題1</p> <p><継続審査></p> <p>(治験課題名) ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相</p> <p>(対象疾患) クローン病</p> <p>(治験依頼者名) ギリアド・サイエンシズ株式会社</p>	<p>新たに得られた下記情報について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告書 	承認	
<p><継続審査></p> <p>(治験課題名) ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相</p> <p>(対象疾患) クローン病</p> <p>(治験依頼者名) ギリアド・サイエンシズ株式会社</p>	<p>新たに得られた下記情報について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告書 	承認	
<p><継続審査></p> <p>(治験課題名) ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の第Ⅱ/Ⅲ相試験</p> <p>(開発の相) 第Ⅱ/Ⅲ相</p> <p>(対象疾患) 潰瘍性大腸炎</p> <p>(治験依頼者名) ギリアド・サイエンシズ株式会社</p>	<p>新たに得られた下記情報について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告書 	承認	

<p><継続審査> (治験課題名) ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験 (開発の相) 第Ⅱ/Ⅲ相 (対象疾患) 潰瘍性大腸炎 (治験依頼者名) ギリアド・サイエンシズ株式会社</p>	<p>新たに得られた下記情報について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 ・安全性情報等に関する報告書</p>	<p>承認</p>
<p>議題 2 <継続審査> (治験課題名) 潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002 (300 mg) の第 3 相試験 (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 潰瘍性大腸炎 (治験依頼者名) 武田薬品工業株式会社</p>	<p>新たに得られた下記情報について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 ・安全性情報等に関する報告書</p>	<p>承認</p>
<p>議題 3 <継続審査> (治験課題名) がん疼痛患者を対象としたHP-3150 の第Ⅲ相試験 (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患) がん性疼痛 (治験依頼者名) 久光製薬株式会社</p>	<p>新たに得られた下記情報について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 ・重篤な有害事象に関する報告書</p>	<p>承認</p>
<p>報告事項 製造販売後調査 <受託報告> 調査課題名： リュープリン SR 注射用キット 11.25 mg 特定使用成績調査「全例調査：球脊髄性筋萎縮症 (SBMA)」 依頼会社：武田薬品工業株式会社</p>	<p>[報告事項] ・製造販売後調査の受託報告</p>	<p>—</p>
<p>次回の開催は 3 月 8 日 (木) 18:00 より</p>		