

2024年度 第7回 聖マリア病院治験審査委員会 議事録概要

【開催日時】 2024年10月17日（木） 15:00～15:18

【開催場所】 聖マリア病院 外来棟7階 会議室

【出席委員名】 檜垣 浩一、中島 収、石原 純一、池上 新一、山本 章、篠原 則康、内藤 芳江、
近末 清美、津田 佳彦

(欠席者: 大崎 浩一、湯浅 健司、河野 剛、山田 佐恵美、岡村 亮)

1. 治験

【審議事項】

- ① ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による、活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした OZANIMOD の第Ⅱ/Ⅲ相試験
・安全性情報等に関する報告、治験実施状況報告の内容を確認し、治験継続の妥当性について審議した。
＜審議結果：承認＞
- ② ファイザー株式会社の依頼による、潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第3相非盲検試験
・安全性情報等に関する報告の内容を確認し、治験継続の妥当性について審議した。
＜審議結果：承認＞
- ③ シミック株式会社の依頼による、慢性特発性血小板減少性紫斑病患者を対象とした avatrombopag の第Ⅲ相試験
・安全性情報等に関する報告の内容を確認し、治験継続の妥当性について審議した。
＜審議結果：承認＞
- ④ ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による、骨髄異形成症候群の患者を対象としたエルトロンボパグの第Ⅱ相試験
・安全性情報等に関する報告の内容を確認し、治験継続の妥当性について審議した。
＜審議結果：承認＞
- ⑤ シミック株式会社の依頼による、初発大腿骨近位部骨折を呈し治療を受ける骨粗鬆症女性患者を対象とした AG11040106R の医療機器治験
・治験機器概要書改訂の内容を確認し、治験継続の妥当性について審議した。
＜審議結果：承認＞
- ⑥ CSL ベーリング株式会社の依頼による、末期腎不全患者を対象とした CSL300 の二重盲検第3相臨床試験
・安全性情報等に関する報告を確認し、治験継続の妥当性について審議した。
＜審議結果：承認＞

2. 製造販売後調査

【報告事項】

- ・製造販売後調査1件の迅速審査結果を報告した。
- ・製造販売後調査2件の終了を報告した。

以 上