

長崎みなとメディカルセンター 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2022年1月20日(木)
審査参加者	小寺宏平(委員長)、坂本一郎、中嶋一寿、楠本美和、山下幸治、西山晶子、上島泰二、濱岡聡、馬場豊子、池田陽子 ※審議対象治験に関与する委員は審議及び採決に参加していない
作成者	研究開発センター松山

事項	結果	内容
----	----	----

新型コロナウイルス感染症の影響により、対面会合での開催が難しく開催の目途も立たない状況のため、治験審査委員会標準業務手順書 第5条第3項に基づき、申請された審議事項のうち下記内容については、文書持回り審査を実施した。

審議	承認	(1) 治験 継続審査 (安全性情報等に関する報告書) 2件
----	----	--------------------------------

		下記の治験について継続して実施することの妥当性について審議した									
		<table border="1"> <thead> <tr> <th>治験依頼者</th> <th>課題名</th> <th>概要</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>日本イーライリリー(株)</td> <td>日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験</td> <td>個別症例報告</td> </tr> <tr> <td>日本イーライリリー(株)</td> <td>日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験</td> <td>個別症例報告 年次報告</td> </tr> </tbody> </table>	治験依頼者	課題名	概要	日本イーライリリー(株)	日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	個別症例報告	日本イーライリリー(株)	日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	個別症例報告 年次報告
治験依頼者	課題名	概要									
日本イーライリリー(株)	日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	個別症例報告									
日本イーライリリー(株)	日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験	個別症例報告 年次報告									

審議	承認	(2) 治験 継続審査(モニタリング報告書) 1件
----	----	---------------------------

		<table border="1"> <thead> <tr> <th>自ら治験を実施する者</th> <th>課題名</th> <th>概要</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>澤井 豊光</td> <td>アドレノメデュリンを用いたCOVID-19による中等症肺炎の重症化予防一医師主導治験Phase II</td> <td>モニタリング報告書</td> </tr> </tbody> </table>	自ら治験を実施する者	課題名	概要	澤井 豊光	アドレノメデュリンを用いたCOVID-19による中等症肺炎の重症化予防一医師主導治験Phase II	モニタリング報告書
自ら治験を実施する者	課題名	概要						
澤井 豊光	アドレノメデュリンを用いたCOVID-19による中等症肺炎の重症化予防一医師主導治験Phase II	モニタリング報告書						

審議	承認	(3) 治験 継続審査(重篤な有害事象に関する報告書) 1件
----	----	--------------------------------

		<table border="1"> <thead> <tr> <th>治験依頼者</th> <th>課題名</th> <th>概要</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>富士フィルム富山化学(株)</td> <td>富士フィルム富山化学株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験</td> <td>第4報</td> </tr> </tbody> </table>	治験依頼者	課題名	概要	富士フィルム富山化学(株)	富士フィルム富山化学株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験	第4報
治験依頼者	課題名	概要						
富士フィルム富山化学(株)	富士フィルム富山化学株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験	第4報						

報告	済	(4) 治験 報告(その他) 2件
----	---	-------------------

		<table border="1"> <thead> <tr> <th>調査依頼者</th> <th>課題名</th> <th>概要</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>富士フィルム富山化学(株)</td> <td>富士フィルム富山化学株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験</td> <td>治験実施計画書からの逸脱(緊急の危険回避の場合を除く)に関する報告(検査結果報告書の紛失)</td> </tr> <tr> <td>富士フィルム富山化学(株)</td> <td>富士フィルム富山化学株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験</td> <td>治験協力者の変更(CRC削除)</td> </tr> </tbody> </table>	調査依頼者	課題名	概要	富士フィルム富山化学(株)	富士フィルム富山化学株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験	治験実施計画書からの逸脱(緊急の危険回避の場合を除く)に関する報告(検査結果報告書の紛失)	富士フィルム富山化学(株)	富士フィルム富山化学株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験	治験協力者の変更(CRC削除)
調査依頼者	課題名	概要									
富士フィルム富山化学(株)	富士フィルム富山化学株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験	治験実施計画書からの逸脱(緊急の危険回避の場合を除く)に関する報告(検査結果報告書の紛失)									
富士フィルム富山化学(株)	富士フィルム富山化学株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験	治験協力者の変更(CRC削除)									

審議	承認	(5) 製造販売後調査 新規審査 1件
----	----	---------------------

		<table border="1"> <thead> <tr> <th>調査依頼者</th> <th>課題名</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>杏林製薬(株)</td> <td>ラスビック点滴静注150mg一般使用成績調査</td> </tr> </tbody> </table>	調査依頼者	課題名	杏林製薬(株)	ラスビック点滴静注150mg一般使用成績調査
調査依頼者	課題名					
杏林製薬(株)	ラスビック点滴静注150mg一般使用成績調査					

報告	済	(6)製造販売後調査 4件
		<ul style="list-style-type: none">・製造販売後調査の契約変更 1件・製造販売後調査の終了報告 1件・副作用調査の新規契約 2件
報告	済	(7)その他 2件
		<ul style="list-style-type: none">・来年度の治験審査委員会開催予定表(案)について連絡した。・医薬品及び医療機器の製造販売後の調査に関する要綱の一部改正について報告した。