

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5月17日(火)
審査参加者	小寺宏平(委員長)、坂本一郎、中嶋一寿、楠本美和、樋口則英、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/ 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>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</td> </tr> </tbody> </table>	治験依頼者/ 自ら治験を実施する者	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
治験依頼者/ 自ら治験を実施する者	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									

審議	承認	(2) 治験 継続審査(治験に関する変更申請書) 2件
----	----	-----------------------------

		<table border="1"> <thead> <tr> <th>治験依頼者/ 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>富士フイルム富山化学(株)</td> <td>富士フイ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>治験分担医師の変更</td> </tr> <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－医師主導治験Phase II</td> <td>治験分担医師の変更</td> </tr> </tbody> </table>	治験依頼者/ 自ら治験を実施する者	課題名	概要	富士フイルム富山化学(株)	富士フイ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	治験分担医師の変更	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－医師主導治験Phase II	治験分担医師の変更
治験依頼者/ 自ら治験を実施する者	課題名	概要									
富士フイルム富山化学(株)	富士フイ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	治験分担医師の変更									
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－医師主導治験Phase II	治験分担医師の変更									

報告	済	(3) 治験 報告(治験に関する変更申請書) 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>富士フイルム富山化学(株)</td> <td>富士フイ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 参考資料5 変更</td> </tr> </tbody> </table>	治験依頼者	課題名	概要	富士フイルム富山化学(株)	富士フイ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 参考資料5 変更
治験依頼者	課題名	概要						
富士フイルム富山化学(株)	富士フイ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 参考資料5 変更						

報告	済	(4) その他(治験) 1件
----	---	----------------

前回委員会において、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(併用薬・併用療法違反)に対する委員からの意見について、担当する治験施設支援機関からの回答を報告し、委員から特に意見はなかった。

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>武田薬品工業(株)</td> <td>ゼジューラ特定使用成績調査</td> </tr> </tbody> </table>	調査依頼者	課題名	武田薬品工業(株)	ゼジューラ特定使用成績調査
調査依頼者	課題名					
武田薬品工業(株)	ゼジューラ特定使用成績調査					

報告	済	(6) 製造販売後調査 2件
----	---	----------------

・製造販売後調査 終了報告 2件