

治 験 審 査 委 員 会 議 事 録 (概 要 版)

日時	令和5年3月17日	自	8時30分	場 所	第1会議室		
		至	9時10分	記録者	松本 雄介		
出席者	委 員	染谷 毅	(委員長)	松本 雄介	(副委員長)		
		森 浩士	(専門委員)	日下 祐	(専門委員)		
		小平 久美子	(専門委員)	福田 好美	(専門委員)		
		新居 一彦	(非専門委員)	小熊 宏一	(非専門委員)		
		坂田 晴美	(非専門委員)	西村 修二	(外部委員)		
		池田 央	(外部委員)				
議 題	別紙のとおり						
議 事 内 容	別紙のとおり						
合 議	記 録 者	委 員 会 責 任 者		庶 務 係 長	管 理 課 長	事 務 局 長	院 長

この様式に収まらない場合、または独自の様式がある場合は、上段の出席者欄まで記入し議題以下は「別紙のとおり」と記入し提出して構いません。

2022 年度 第 11 回青梅市立総合病院治験審査委員会 議事録概要

1. 審査事項（治験：実施の適否）

(1) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による PMR を対象とした AIN457 の第 相試験

審査資料	治験依頼書
審査結果	承認

2. 審査事項（治験：継続の適否）

(1) シミック株式会社（製造販売後臨床試験国内管理人）の依頼による Filgotinib の関節リウマチ患者を対象にした長期継続投与試験

審査資料	安全性情報等に関する報告書
審査結果	承認

(2) IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による従来型 / 生物学的 DMARD の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象とした GSK3196165 の第 相試験

審査資料	治験実施状況報告書
審査結果	承認

(3) アムジェン株式会社の依頼による Efavaleukin Alfa(AMG592)の第 相試験

審査資料	安全性情報等に関する報告書 治験に関する変更申請書
審査結果	承認

(4) 全薬工業株式会社の依頼による既存治療で効果不十分又は既存治療の実施が困難な活動性の関節リウマチ患者を対象とした IDEC-C2B8 の有効性及び安全性を検証する臨床第 III 相試験

審査資料	安全性情報等に関する報告書
審査結果	承認

(5) 日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象とした LY3540378 の第 相試験

審査資料	安全性情報等に関する報告書
審査結果	承認

(6) 新型コロナウイルス (SARS-CoV-2) 肺炎に対する PAI-1 阻害薬 TM5614 のプラセボ対照二重盲検 第 II 相医師主導治験

審査資料	モニタリング報告書
審査結果	承認

3. 報告事項（治験）

(1) 新型コロナウイルス (SARS-CoV-2) 肺炎に対する PAI-1 阻害薬 TM5614 のプラセボ対照二重盲検 第 II 相医師主導治験
治験終了報告書

4. 報告事項（使用成績調査等）

（ 1 ）ベスポンサ®点滴静注用 1mg 特定使用成績調査
調査の変更に関する報告書

（ 2 ）バリシチニブ（オルミエント®）特定使用成績調査
既存治療で効果不十分な関節リウマチ患者を対象とした全例調査
調査終了（中止・中断）報告書

5. 事務局より

（ 1 ）次回開催日時：2023 年 4 月 21 日（金）8:30～
場所：第 1 会議室

以上