

岡山済生会総合病院治験審査委員会 会議の記録の概要（2020年6月分）  
(製造販売後調査を除く)

開催日時	2020年6月11日(木) 16時30分～17時00分
開催場所	岡山済生会総合病院 管理棟4階 第3・4会議室
出席委員名	那須 淳一郎、仁熊 健文、田中 弘之、関 典子、川上 恭弘、千田 茂樹、南石 良子、多田 幸子 木村 泰治、則武 有美、山根 務、山田 宗志

## 【岡山済生会外来センター病院からの審査委受託治験】

### 1. 継続治験

課題名	成分記号	開発相	対象疾患 (Ⅲ相以降)	依頼者	内容及び結果
日本イーライリリー株式会社の依頼による 関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 長期第Ⅲ相試験 (JADY) ※ ※製造販売後臨床試験へ移行済み	LY3009104	IV*	関節リウマチ	日本イーライリリー	安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認
ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による 関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験 (04)	Filgotinib	Ⅲ	関節リウマチ	ギリアド・サイエンシズ	安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認
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 を対象として、GSK3196165 の有効性及び安 全性をプラセボ及びトファシチニブと比較 する試験	Otilimab	Ⅲ	関節リウマチ	(治験国内管 理人) IQVIA サー ビシーズ ジャパン株 式会社	安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認  治験に関する変更申請があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認
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照とした LY3074828 の 第Ⅲ相試験	LY3074828	Ⅲ	クローン病	日本イーライリリー	安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認
セオリアファーマ株式会社の依頼による ENT103 の第Ⅲ相臨床試験	ENT103	Ⅲ	中耳炎	セオリア ファーマ	治験協力者リストの変更について報告した 審議結果－了承
A PHASE 2/3, MULTICENTER, RANDOMIZED,DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ORAL OZANIMOD TO EVALUATE EFFICACY AND LONG-TERM SAFETY IN JAPANESE SUBJECTS WITH	Ozanimod	II/III	潰瘍性大腸炎	セルジーン	安全性情報等に関する報告があり、治験の継続実施の妥当性について審議した。 審議結果－承認  治験協力者リストの変更について報告した 審議結果－了承

MODERATELY TO SEVERELY ACTIVE ULCERATIVE COLITIS. 日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象として OZANIMOD を経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第 2/3 相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験					
---	--	--	--	--	--

## 【報告事項】

- ① 2020 年 6 月 1 日現在の治験の実施状況の報告をした。
- ② 治験事務局の活動を報告した。 (2020 年 5 月分)