

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10月分）
(製造販売後調査を除く)

開催日時	2020年10月8日(木) 16時30分～17時27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、南本 一志、山田 宗志

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
武田薬品工業株式会社の依頼による TAK-906 の後期第Ⅱ相試験	TAK-906	Ⅱ	胃不全麻痺	武田薬品工業株式会社	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

【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	<p>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</p> <p>治験の実施状況報告を行った 審議結果－承認</p>
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 の長期継続投与試験 ※製造販売後臨床試験へ移行済み	Filgotinib	IV*	関節リウマチ	ギリアド・サイエンシズ	<p>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</p>
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	<p>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</p> <p>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</p>
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	<p>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</p> <p>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</p>

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 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	Ozanimod	II/III	潰瘍性大腸炎	セルジーン	<p>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</p> <p>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</p>

【報告事項】

- ① 2020 年 10 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 9 月分)