第290回 金沢医科大学病院治験審査委員会

- 日 時 令和元年9月19日(木) 午後5時32分~午後5時58分 1
- 場 所 病院1号棟12階 特別会議室 2
- 川﨑委員長、横山、犀川、小坂、松井、新井田、望月、福島、石橋、中村 3 出席者 政氏、鵜澤、宮本、市川各委員 三輪副委員長、宮澤、亀井委員

欠席者

4 議 題

【審議事項】

(1) 治験の継続審議について(審議事項:実施継続の適否)

| No | 成分記号 | 依頼者名 | 開発相 | 対象疾患名 | 審議対象 | 審議結果 |
|-----|---------|------------------|-------|--------------|------|------|
| 221 | JLL-LEG | 日本ライフライン 株式会社 | 医療 機器 | 重症下肢虚血を有する患者 | 実施状況 | 承認 |

(2) 治験内容の変更について(審議事項:実施継続の適否)

| No | 成分記号 | 依頼者名 | 開発相 | 対象疾患名 | 審議対象 | 審議結果 |
|------|-----------------------|---------------|-----|-----------|-----------------|------|
| 1254 | RTA402 | 協和キリン株式会 社 | Ш | 糖尿病性腎臓病患者 | 概要書 分担医師 | 承認 |
| 1257 | Ozanimod (RPC1063) | セルジーン 株式会社 | П/Ш | 活動性潰瘍性大腸炎 | 説明文書・同意文書 参加カード | 承認 |
| 1258 | R07021610 | 中外製薬株式会社 | I | 潰瘍性大腸炎 | 実施計画書 | 承認 |

(3) 有害事象について(審議事項:実施継続の適否)

| No | 成分記号 | 依頼者名 | 開発相 | 対象疾患名 | 報告事項 | 審議結果 | |
|------|---------------------------|-----------------------------|-----|-------------------|-------|------|--|
| 1230 | CNT01275 (2件) | ヤンセンファーマ 株式会社 | Ш | 中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎 | 安全性情報 | 承認 | |
| 1247 | AMG423 | アステラス・アムジェン・バイオ ファーマ株式会社 | Ш | 慢性心不全患者 | 安全性情報 | 承認 | |
| 1254 | RTA402 | 協和キリン株式会 社 | Ш | 糖尿病性腎臓病患者 | 安全性情報 | 承認 | |
| 1255 | KMW-1 (2件) | 科研製薬株式会社 | Ш | 深達性Ⅱ度熱傷又はⅢ度熱傷 | 安全性情報 | 承認 | |
| 1257 | Ozanimod (RPC1063)(3件) | セルジーン 株式会社 | П/Ш | 活動性潰瘍性大腸炎 | 安全性情報 | 承認 | |
| 1259 | OPC-61815 | 大塚製薬株式会社 | Ш | うっ血性心不全患者 | 安全性情報 | 承認 | |
| 1260 | NN9535-4321 (3件) | ノボ ノルディスク ファーマ株式会社 | Ш | 慢性腎臓病を有する2型糖尿病患者 | 安全性情報 | 承認 | |

【報告事項】

(4) 迅速審查報告

| (1 / | | | | | | | |
|-------|----------|-----------------|-----|---|-----------------|------|--|
| No | 成分記号 | 依頼者名 | 開発相 | 対象疾患名 | 報告事項 | 審議結果 | |
| 1244 | DSP-1958 | 大日本住友製薬株 式会社 | | 自家造血幹細胞移植の前治療として小児固 形腫瘍、小児脳腫瘍(AYA世代を含む)、悪性 リンパ腫 | 症例数追加 実施期間延長 | | |

【その他】

(5) 当院の治験等実施状況について