

令和元年11月 松原メイフラワー病院治験審査委員会 会議議事録概要

開催日時： 令和元年11月13日（水）13時30分～14時00分

出席委員名： 廣井正則、塩沢俊一、厚井薫、三浦孝子、高橋邦夫
松本淳子、竹内真由美、荒木寛、大西亜咲、上月大輔
オブザーバー：平野泰子

議題及び審議結果を含む主な議論の内容

1. 審議事項（治験継続可否）

1) 日本イーライリリー(株)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）

新たな安全性情報（2019/9/27付・2019/10/9付・2019/10/25付）について審議が行われ、治験継続は承認された。

2) ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による関節リウマチ患者を対象とした第Ⅲ相試験

新たな安全性情報（2019/9/30付・2019/10/4付・2019/10/21付）について審議が行われ、治験継続は承認された。

3) アツヴィ（合）の依頼による既存の合成DMARD（csDMARD）を一定用量で投与中かつcsDMARD 治療で効果不十分な中等症から重症の日本人活動性関節リウマチ患者におけるABT-494 とプラセボとの第Ⅱb/Ⅲ 相無作為化二重盲検比較試験

新たな安全性情報（2019/10/7付・2019/10/23付）、治験実施計画書分冊の変更、治験薬概要書の変更、当院で起きた重篤な有害事象に関する報告（1例）について審議が行われ、治験継続は承認された。

4) アツヴィ（合）の依頼によるメトトレキサート（MTX）の使用経験のない中等症から重症の活動性関節リウマチ患者におけるABT-494の1日1回投与による単独療法とMTX単独療法との第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験

新たな安全性情報（2019/10/7付・2019/10/23付）、治験実施計画書分冊の変更、治験薬概要書の変更について審議が行われ、治験継続は承認された。

5) 田辺三菱製薬(株)の依頼による変形性関節症患者を対象としたMT-5547の第Ⅱ/Ⅲ相試験

新たな安全性情報（2019/10/1付・2019/10/9付・2019/10/17付）、当院で起きた重篤な有害事象に関する報告（1例）について審議が行われ、治験継続は承認された。

6) ギリアド・サイエンシズ(株)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（304）

新たな安全性情報（2019/10/30付）、当院で起きた重篤な有害事象に関する報告（1例）について審議が行われ、治験継続は承認された。

7) サイネオス・ヘルス・クリニカル(株)の依頼によるリウマチ患者を対象としたMJK101の第Ⅲ相試験

（松原メイフラワー病院、松原クリニック両施設審議分）

新たな安全性情報（2019/10/9付・2019/10/23付）について審議が行われ、治験継続は承認された。

- 8) IQVIA サービシーズ ジャパン(株)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

新たな安全性情報（2019/10/28付・2019/10/29付）、服薬日誌の変更について審議が行われ、治験継続は承認された。

- 9) IQVIA サービシーズ ジャパン(株)の依頼による生物学的DMARD及び又はヤヌスキナーゼ阻害薬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サリルマブと比較する試験

治験実施計画書別添9の変更（英語版・日本語版）について審議が行われ、治験継続は承認された。