

愛知県医師会治験審査会の記録（概要）

開催日時	西暦 2018 年 7 月 20 日（金）14：30～15：34	開催場所	愛知県医師会館 803 会議室
出席委員名	太田 龍朗（委員長）、仁田 正和（副委員長）、佐藤 徹、伊藤 猛雄、村元 博、鈴木 康代、近藤 靖子		
議題	主な議論の概要		審議結果
<継続審査①-1> ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による クローン病患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験	新たに得られた安全性情報、予定される治験費用に関する資料の改訂、治験実施状況報告書に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。		承認
<継続審査①-2> ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による クローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験	新たに得られた安全性情報、予定される治験費用に関する資料の改訂、治験実施状況報告書に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。		承認
<継続審査②-1> ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による 潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の第Ⅱ/Ⅲ相試験	新たに得られた安全性情報、予定される治験費用に関する資料の改訂、治験実施状況報告書に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。		承認
<継続審査②-2> ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による 潰瘍性大腸炎患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験	新たに得られた安全性情報、予定される治験費用に関する資料の改訂、治験実施状況報告書に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。		承認
<継続審査③> 軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者に FE 999315 を 8 週間投与した際ににおける有効性及び安全性を評価する第 III 相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験	新たに得られた安全性情報、治験実施計画書の改訂に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。		承認
<継続審査④-1> ME2112 の統合失調症患者を対象とした検証的試験（第Ⅲ相）（3 施設からの依頼による）	新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。		承認 (3 施設)
<継続審査④-2> ME2112 の統合失調症患者を対象とした長期投与試験（第Ⅲ相）（3 施設からの依頼による）	新たに得られた安全性情報に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。		承認 (3 施設)

関連書式 I

<p><継続審査⑤-1></p> <p>A 6-Week, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Lurasidone(SM-13496) in Acutely Psychotic Subjects with Schizophrenia</p>	<p>新たに得られた安全性情報、治験実施計画書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査⑤-2></p> <p>A 12-Week, Open-Label Extension Study of Lurasidone (SM-13496) in Subjects with Schizophrenia</p>	<p>新たに得られた安全性情報、治験実施計画書の変更に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査⑥-1></p> <p>DSP-5423 の小児統合失調症患者を対象とした検証的試験</p>	<p>新たに得られた治験実施計画書、治験薬概要書、治験参加カードの変更に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査⑥-2></p> <p>DSP-5423 の小児統合失調症患者を対象とした長期投与試験</p>	<p>新たに得られた治験実施計画書、治験薬概要書、治験参加カードの変更に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。</p>	<p>承認</p>
<p>【特記事項】</p>		