

愛知県医師会治験審査会の記録（概要）

開催日時	西暦 2020 年 1 月 17 日（金）	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、直江 知樹、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> 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、治験実施計画書及び別紙、治験薬概要書、同意説明文書の改訂及び治験期間延長レターに基づき、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> 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、治験実施計画書及び別紙、治験薬概要書、同意説明文書の改訂に基づき、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> 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、治験実施計画書別紙、治験薬概要書、治験期間延長レターに基づき、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> 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、治験実施計画書及び別紙、治験薬概要書、同意説明文書の改訂に基づき、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> 中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ（ABT-494）の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験	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	
<継続審査> 中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ（ABT-494）の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験	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	

<p><継続審査></p> <p>潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ（ABT-494）の安全性及び有効性を評価する第III相多施設共同長期継続投与試験</p>	<p>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。</p>	承認
<p><継続審査></p> <p>軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者に FE999315 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</p>	<p>新たに得られた安全性情報、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。</p>	承認