

愛知県医師会治験審査会の記録（概要）

開催日時	西暦 2020 年 9 月 18 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、洪 尚樹、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、治験分担医師の追加に基づき、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、治験分担医師の追加に基づき、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、治験分担医師の追加に基づき、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> 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	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> AJM300 の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験（2）	治験実施計画書及び神経症状確認に関する手順書の改訂に基づき、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	
【報告事項】			
以下の治験について報告が行われた			
<終了報告> 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	実施医療機関の治験終了について報告がなされた。		