

愛知県医師会治験審査会の記録（概要）

開催日時	西暦 2022 年 1 月 28 日（金）	開催場所	愛知県医師会館 5 階医師連盟会議室
出席委員名	太田 龍朗（委員長）、仁田 正和（副委員長）、直江 知樹、伊藤 猛雄、村元 博、鈴木 康代		
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及び治験薬概要書の改訂に基づき、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及び治験薬概要書の改訂に基づき、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 の継続投与試験	新たに得られた安全性情報、重篤な有害事象に関する報告及び治験薬概要書・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	治験実施計画書の事務的変更に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。	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及び治験実施計画書の事務的変更に基づき、引き続き治験を継続することの適否について審議した。	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）	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> 武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクローン病を有する日本人患者を対象としたベドリズマブ静注製剤の第Ⅲ相試験	新たに得られた安全性情報及び 1 年の継続審査に基づき、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	