

令和4年度 徳島県立中央病院 治験審査委員会 会議の記録の概要	
開催日時	令和5年2月17日(金) 17:30 ~17:36
開催場所	徳島県立中央病院 3階 会議室1
出席委員名	尾崎修治、大森隆史、山本浩史、谷浩二、山岡哲也、濱口智亙、前田隆司、美馬史彦、美馬敦美
欠席委員名	柴田啓志、新野清人、宮本美恵、遠藤一弘
説明医師	尾崎 修治(鈴木医師代理)
議題及び審議を含む主な議論の概要	<p>議題① No.507 急性心筋梗塞患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験                      依頼者 ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社                      審議結果 有害事象報告を踏まえ、治験を継続する妥当性について審議した。本治験を継続することに問題なく承認とした。</p> <p>議題② No.509 (治験国内管理人)IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼による再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象として belantamab mafodotinとボマリドミド及びデキサメタゾンとの併用療法を、ボマリドミドとボルテゾミブ及びデキサメタゾンとの併用療法と比較検討する第Ⅲ相試験                      依頼者 (治験国内管理人)IQVIAサービスーズ ジャパン株式会社                      審議結果 有害事象報告を踏まえ、治験を継続する妥当性について審議した。本治験を継続することに問題なく承認とした。</p> <p>議題③ No.511 日本新薬株式会社の依頼によるNS-304の後期第Ⅱ相試験                      依頼者 日本新薬株式会社                      審議結果 有害事象報告を踏まえ、治験を継続する妥当性について審議した。本治験を継続することに問題なく承認とした。</p>
議題及び審議を含む主な議論の概要	<p>&lt;臨床研究、製造販売後調査&gt;</p> <p>議題① No.516 潰瘍性大腸炎患者を対象としたジセラカ錠特定使用成績調査 (消化器内科)                      依頼者 エーザイ株式会社                      審議結果 責任医師から本調査について説明が行われ審議した結果、承認とした。</p> <p>議題② No.508 タズベリック錠200mg 特定使用成績調査                      一 再発又は難治性のEZH2遺伝子変異陽性の濾胞性リンパ腫患者(標準的な治療が困難な場合に限る)における安全性に関する調査(全例調査)一 (血液内科)                      依頼者 エーザイ株式会社                      審議結果 変更点が契約期間の延長であり審議した結果承認とした。</p> <p>・COVID-19の影響により、外部委員については電話会議による音声での参加となった。会議冒頭、正常に音声が開けることを確認し、審議を開始した。                      ・前回開催(1月)の本委員会議事録についての確認がされホームページに掲載することとした。</p>