

令和3年3月 国立病院機構弘前病院 受託研究審査委員会
議事要旨

- 1 開催日時 令和3年3月9日(火)
- 2 場 所 受託研究審査委員会の審議に関する見解確認書による持回り審議
- 3 出席者 別紙出席者名簿のとおり
- 4 議事概要

整理番号 3-3-1 治験(新規)

「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risankizumab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」

治験依頼者: アッヴィ合同会社

治験依頼書が提出され、当院での治験実施の可否について審議した。

審議結果: 承認

整理番号 3-3-2 治験(新規)

「潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumab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52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験」

治験依頼者: アッヴィ合同会社

治験依頼書が提出され、当院での治験実施の可否について審議した。

審議結果: 承認

整理番号 3-3-3 製造販売後調査(新規)

「エンハーツ点滴静注用100mg 特定使用成績調査

－胃癌患者を対象とした間質性肺疾患の検討－」

研究依頼者: 第一三共株式会社

研究依頼書が提出され、当院での研究実施の可否について審議した。

審議結果: 承認

整理番号 3-3-4 製造販売後調査(新規)

「リンヴォック®錠 特定使用成績調査(全例調査)

－関節リウマチ患者を対象としたリンヴォック®錠の安全性及び有効性に関する調査－

研究依頼者:アツヴィ合同会社

研究依頼書が提出され、当院での研究実施の可否について審議した。

審議結果:承認

整理番号 3-3-5 治験(継続)

「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の(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」

治験依頼者:アツヴィ合同会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

また、治験に関する変更申請書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果:承認

整理番号 3-3-6 治験(継続)

「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」

治験依頼者:アツヴィ合同会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

治験に関する変更申請書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

また、治験実施状況報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果:承認

整理番号 3-3-7 治験(継続)

「潰瘍性大腸炎患者を対象としたABT-494の長期安全性及び有効性を評価する

第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験」

治験依頼者:アツヴィ合同会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

治験に関する変更申請書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

また、治験実施状況報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果:承認

整理番号 3-3-8 治験（継続）

「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）」

治験依頼者：EAファーマ株式会社

治験実施状況報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果：承認

整理番号 3-3-9 治験（継続）

「日本イーライリリー株式会社の依頼による従来治療及び生物学的製剤が不良な

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LY3074828の第Ⅲ相試験」

治験依頼者：日本イーライリリー株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

また、治験実施状況報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果：承認

整理番号 3-3-10 治験（継続）

「日本イーライリリー株式会社の依頼による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

LY3074828の第Ⅲ相試験」

治験依頼者：日本イーライリリー株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験実施の可否について審議した。

また、治験実施状況報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果：承認

整理番号 3-3-11 治験（継続）

「日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験」

治験依頼者：日本イーライリリー株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

治験に関する変更申請書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

また、治験実施状況報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果：承認

整理番号 3-3-12 治験（継続）

「ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼によるBMS-986165の第Ⅱ相試験」

治験依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

また、治験実施状況報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果：承認

整理番号 3-3-13 治験（継続）

「ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象とした

BMS-986165の第Ⅱ相試験」

治験依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

また、治験実施状況報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果：承認

整理番号 3-3-14 治験（継続）

「中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第2b/3相,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較,多施設共同試験」

治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

また、治験実施状況報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果：承認

整理番号3-3-15 治験（継続）

「ファイザー株式会社の依頼による、PF-06480605の後期第Ⅱ相試験」

治験依頼者：ファイザー株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

治験に関する変更申請書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

また、治験実施状況報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果：承認

整理番号 3-3-16 治験（継続）

「ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした
BMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験」

治験依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

また、治験実施状況報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果：承認

整理番号 3-3-17 治験（継続）

「ONO-4538非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験」

治験依頼者：小野薬品工業株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

治験に関する変更申請書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

また、治験実施状況報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果：承認

整理番号 3-3-18 製造販売後調査（継続）

「日本リマ社製 人工股関節ポラス面の生物学的固着評価」

研究依頼者：株式会社メディカルデイズ

研究に関する変更申請書が提出され、当院での研究継続の可否について審議した。

審議結果：承認

委員会開催日 令和3年3月9日

委員氏名	職名等	出欠	備考
石黒 陽	臨床研究部長	○	2134 委員長
五十嵐 靖彦	外部委員	○	名誉教授 ◎
高屋 英里子	外部委員	○	元学校長 ◎
大泉 英二	事務部長	○	2005 非専門 ☆
三上 勝也	統括診療部長	○	2003
八木橋 法登	臨床検査科長	○	2261
杉本 和彦	小児科部長	○	2151
布田 正宏	診療放射線技師長	○	2311
及川 慎一	薬剤部長	○	2301
馬場 一秀	副薬剤部長	○	2302
大竹 恵美子	看護部長	○	2006
平川 浩	企画課長	○	2031 非専門 ☆
佐藤 秀幸	経営企画室長	○	2032 非専門 ☆

○出席
×欠席