

平成28年度 第9回 福岡病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成28年12月21日
時間	16時00分～16時15分
開催場所	福岡病院 治験会議室
出席委員名	小田嶋博、吉田誠、下田照文、平本哲哉、丸田永、坂口勝樹 泉早苗、湊本康則、河野完治、高田浩美、楠窪マスミ
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>議題①</b>          リウマチ患者を対象としたASP015K第Ⅲ相試験          (審議事項)          a)治験実施計画書、治験実施計画書別紙1の変更          b)当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告          以上につき、治験実施継続の妥当性について審議した。  <b>審議結果:承認</b></p> <p><b>課題②</b>          リウマチ患者を対象としたASP015K継続投与試験          (審議事項)          a)治験実施計画書、治験実施計画書別紙1の変更          b)当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告          b)治験実施期間が1年を超えるため、治験実施状況の報告          以上につき、治験実施継続の妥当性について審議した。  <b>審議結果:承認</b></p> <p><b>議題③</b>          中外製薬株式会社の依頼による喘息患者を対象としたRO5490255の第Ⅲ相試験          (審議事項)          a)当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告につき          治験実施継続の妥当性について審議した。  <b>審議結果:承認</b></p> <p><b>議題④</b>          Pearl Therapeutics,Inc.によるCOPDを対象とした第Ⅲ相試験          (審議事項)          a)当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する報告につき          治験実施継続の妥当性について審議した。  <b>審議結果:承認</b></p> <p><b>議題⑤</b>          Respiratory Syncytial ウイルス(RSV)感染症により入院した乳児を対象としたALS-008176の          単回投与漸増及び反復漸増経口投与の安全性、忍容性、薬物動態、及び薬力学検討のための          対照、ランダム化、二重盲検、プラセボ2パート試験          (審議事項)          a)治験分担医師の変更につき          治験実施継続の妥当性について審議した。  <b>審議結果:承認</b></p>