

第 67 回 治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時	平成 27 年 7 月 13 日(月)17:50~18:00
開催場所	宮城県立こども病院 2 階会議室 1・2
出席委員	今泉益栄、白根礼造、星野悦子、白鳥克宏、虹川大樹、齋藤 潤子、天江新太郎、二木彰、跡部豊、佐藤裕一、仁平説子、中井啓
議題及び審議果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題① 「セレンの補充を必要とする患者を対象とした FPF3400 の長期投与試験」&lt;藤本製薬㈱&gt; 当院で発生した重篤な有害事象に関する報告(4 事例)について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 審議結果:承認</p> <p>議題② 「ヒト抗 TNF モノクローナル抗体アタリムマブの中等症及び重症の小児潰瘍性大腸炎患者を対象とした多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験」&lt;アッヴィ合同会社&gt; 実施計画の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 審議結果:承認</p> <p>議題③ 「ヒト抗 TNF モノクローナル抗体アタリムマブの中等症及び重症の小児潰瘍性大腸炎患者を対象とした多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験」&lt;アッヴィ合同会社&gt; 新たな安全性に関する情報について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 審議結果:承認</p> <p><b>【報告】</b></p> <p>議題④ 「サイモクロプリン点滴静注用 25mg 使用成績調査(中等症以上の再生不良性貧血)」&lt;サノフィ㈱&gt; 製造販売後調査の終了について報告した。</p> <p>議題⑤ 「サイモクロプリン点滴静注用 25mg 使用成績調査(造血幹細胞移植後の急性移植片宿主病)」&lt;サノフィ㈱&gt; 製造販売後調査の終了について報告した。</p> <p><b>【その他】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・小児治験ネットワーク中央治験審査委員会結果報告(5/19、6/16 開催)</li> <li>「アバタセフト」安全性情報等、変更審査、「カナキヌマブ」安全性情報等、変更審査</li> <li>・次回開催予定:平成 27 年 9 月 14 日(月) 倫理委員会終了後</li> </ul>
特記事項	