

長岡中央総合病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2022年4月5日(火) 16:01~16:30
開催場所	新潟県厚生農業協同組合連合会長岡中央総合病院 応接室
出席委員名	松井 俊晴、田邊 俊一、渡辺 真行、馬場 優子、小林 則子、近藤 龍弘、小林 武夫
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題①ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の複雑性腹腔内感染症患者を対象とした PF-06947386 の有効性及び安全性を評価する第3相試験          新たな安全性情報、並びに同意説明文書の変更について治験を継続して行うことの妥当性について審議した。          審議結果：承認</p> <p>議題② Bristol-Myers Squibb 株式会社の依頼による、A PHASE 2/3, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ORAL OZANIMOD TO EVALUATE EFFICACY AND LONG-TERM SAFETY IN JAPANESE SUBJECTS WITH MODERATELY TO SEVERELY ACTIVE ULCERATIVE COLITIS          日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象として OZANIMOD を経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3 相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験          新たな安全性情報について治験を継続して行うことの妥当性について審議した。          審議結果：承認</p> <p>議題③富士フィルム富士化学株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第 III 相試験          新たな安全性情報、並びに治験分担医師の変更について治験を継続して行うことの妥当性について審議した。          審議結果：承認</p> <p>議題④小野薬品工業株式会社の依頼による糖尿病性多発神経障害患者を対象とした ONO-2910 の前期第 II 相試験          新たな安全性情報、並びに治験実施計画書等の変更について治験を継続して行うことの妥当性について審議した。          審議結果：承認</p>
特記事項	なし