

開催日時	西暦 2020 年 2 月 20 日 (木) 16 時 03 分～16 時 20 分
開催場所	7 階 特別カンファレンス室
出席委員名	品田 良之、岡部 真一郎、生島 五郎、三枝 多可子、片桐 稔、小暮 光郎
欠席委員名	平本 龍吾、福島 剛志、藤川 一壽
議題及び審議 結果を含む主な 議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題 1 日本イーライリリー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 長期第Ⅲ相試験 (JADY)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・審議結果：承認</li> </ul> <p>議題 2 子宮筋腫患者を対象に vilaprisan を投与した際の有効性及び安全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験 (ASTEROID 4)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・治験責任医師より報告された治験実施状況について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</li> <li>・審議結果：承認</li> </ul> <p>議題 3 待機的膝関節全置換術施行被験者を対象に第 XIa 因子阻害薬 JNJ-70033093 (BMS-986177) を経口投与したときの有効性及び安全性を、エノキサパリン皮下投与と比較し評価する、ランダム化、非盲検、治験薬用量盲検、多施設共同試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・治験分担医師の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・審議結果：承認</li> </ul> <p>議題 4 生物学的 DMARD 及び／又はヤヌスキナーゼ阻害薬の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165 の有効性及び安全性を プラセボ及びサリルマブと比較する試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・被験者質問票、被験者の健康被害の補償について説明した文書の変更について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</li> <li>・審議結果：承認</li> </ul>

	<p>【報告事項】</p> <p>議題1 生物学的DMARD及び／又はヤヌスキナーゼ阻害薬の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性を プラセボ及びサリルマブと比較する試験</p> <p>・保険契約付保証明書について報告した。</p>
特記事項	