

# 地方独立行政法人 桑名市総合医療センター

## 治験審査委員会 会議の記録（概要）

| 開催日時   | 西暦 2018 年 11 月 19 日（月）<br>17：15～17：30                             | 開催場所 | 地方独立行政法人 桑名市総合医療センター<br>管理棟 1 階 応接室 |
|--|---|------|-------------------------------------|
| 出席委員名  | 町支 秀樹、森谷 朋子、石田 聰、小澤 摩記、伊藤 久美子、野中 時代、天野 昌浩、伊藤 昌彦、貝増 吉郎、矢田 俊量、水野 廣人 |      |                                     |
| 議題   | 主な議論の概要   | 審議結果 |                                     |
| <継続審査><br>【議題】<br>体軸性脊椎関節炎患者を対象としたイキセキズマブ（LY2439821）の治療効果の持続性を評価する 40 週間の二重盲検プラセボ対照無作為化投与中止・再投与期間を含む 104 週間多施設共同長期延長試験<br>開発相：第Ⅲ相<br>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。                      | 承認   |                                     |
| <継続審査><br>【議題】<br>日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病患者を対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験（MBA4-1）<br>開発相：第Ⅲ相<br>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社  | 安全性情報等に関する報告書について、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。                      | 承認   |                                     |
| <継続審査><br>【議題】<br>日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う維持血液透析患者を対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験（MBA4-2）<br>開発相：第Ⅲ相<br>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社  | 安全性情報等に関する報告書について、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。                      | 承認   |                                     |
| <継続審査><br>【議題】<br>日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病患者を対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験（MBA4-4）<br>開発相：第Ⅲ相<br>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社  | 安全性情報等に関する報告書について、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。                      | 承認   |                                     |
| <継続審査><br>【議題】<br>日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う維持血液透析患者を対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験（MBA4-5）<br>開発相：第Ⅲ相<br>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社  | 安全性情報等に関する報告書について、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。                      | 承認   |                                     |