

地方独立行政法人 桑名市総合医療センター 桑名東医療センター

治験審査委員会 会議の記録（概要）

開催日時	西暦 2018年 1月 15日 (月) 17:18~17:50	開催場所	地方独立行政法人 桑名市総合医療センター 桑名東医療センター A館 2階 202会議室
出席委員名	町支 秀樹、森谷 朋子、大森 茂、石川 久高、加藤 恵美、松本 正人、伊藤 昌彦、 貝増 吉郎、矢田 俊量、水野 廣人 ※加藤委員は継続審査について欠席、大森委員は初回審査について欠席		
議題	主な議論の概要	審議結果	
<継続審査> 【議題】 日本イーライリリー株式会社依頼の X 線所見を伴わない 体軸性脊椎関節炎を有し生物学的疾患修飾性抗リウマチ 薬による治療歴のない患者を対象としたイキセキズマブ (LY2439821) の有効性及び安全性を評価する 52 週間多 施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 開発相：第Ⅲ相 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	
<初回審査> 【議題】 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) 開発相：第Ⅲ相 治験依頼者：日本たばこ産業株式会社	治験の実施の妥当性について審議した。	承認	

地方独立行政法人 桑名市総合医療センター 桑名東医療センター

治験審査委員会 会議の記録（概要）

開催日時	西暦 2018 年 2 月 19 日（月） 17：17～17：30	開催場所	地方独立行政法人 桑名市総合医療センター 桑名東医療センター A 館 2 階 202 会議室
出席委員名	町支 秀樹、大森 茂、石川 久高、加藤 恵美、松本 正人、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>			
【議題】 日本イーライリリー株式会社依頼の X 線所見を伴わない 体軸性脊椎関節炎を有し生物学的疾患修飾性抗リウマチ 薬による治療歴のない患者を対象としたイキセキズマブ (LY2439821) の有効性及び安全性を評価する 52 週間多 施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 開発相：第Ⅲ相 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>			
【議題】 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) 開発相：第Ⅲ相 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、及び治験に関する変更申 請書について、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>			
【議題】 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) 開発相：第Ⅲ相 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、及び治験に関する変更申 請書について、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

<p><継続審査></p> <p>【議題】</p> <p>日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う 血液透析患者を対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験 (MBA4-6)</p> <p>開発相：第Ⅲ相</p> <p>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社</p>	<p>安全性情報等に関する報告書、及び治験に関する変更申請書について、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。</p>	承認
<p><継続審査></p> <p>【議題】</p> <p>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)</p> <p>開発相：第Ⅲ相</p> <p>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社</p>	<p>安全性情報等に関する報告書、及び治験に関する変更申請書について、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。</p>	承認

地方独立行政法人 桑名市総合医療センター 桑名東医療センター

治験審査委員会 会議の記録（概要）

開催日時	西暦 2018年 3月 19日 (月) 17：17～17：55	開催場所	地方独立行政法人 桑名市総合医療センター 桑名東医療センター A館 2階 202会議室
出席委員名	町支 秀樹、森谷 朋子、石川 久高、加藤 恵美、松本 正人、伊藤 昌彦、 貝増 吉郎、矢田 俊量、水野 廣人 ※加藤委員は初回審査について欠席。		
議 題	主な議論の概要		審議結果
<初回審査> 【議題】 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 開発相：第Ⅲ相 治験依頼者：日本イーライリリー株式会社	治験の実施の妥当性について審議した。		承認
<継続審査> 【議題】 日本イーライリリー株式会社依頼の X 線所見を伴わない体軸性脊椎関節炎を有し生物学的疾患修飾性抗リウマチ薬による治療歴のない患者を対象としたイキセキズマブ (LY2439821) の有効性及び安全性を評価する 52 週間多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 開発相：第Ⅲ相 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 及び 治験実施状況報告書について、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> 【議題】 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) 開発相：第Ⅲ相 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、及び 治験に関する変更申請書、重篤な有害事象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> 【議題】 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) 開発相：第Ⅲ相 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、及び 治験に関する変更申請書について、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

<p><継続審査></p> <p>【議題】</p> <p>日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う 血液透析患者を対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験 (MBA4-6)</p> <p>開発相：第Ⅲ相</p> <p>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社</p>	<p>安全性情報等に関する報告書、及び 治験に関する変更 申請書について、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。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査></p> <p>【議題】</p> <p>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)</p> <p>開発相：第Ⅲ相</p> <p>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社</p>	<p>安全性情報等に関する報告書、及び 治験に関する変更 申請書について、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。</p>	<p>承認</p>

地方独立行政法人 桑名市総合医療センター 桑名東医療センター

治験審査委員会 会議の記録（概要）

開催日時	西暦 2018年 4月 16 日（月） 17：20～18：00	開催場所	地方独立行政法人 桑名市総合医療センター 桑名東医療センター A館 2階 202会議室
出席委員名	町支 秀樹、森谷 朋子、須川 由理子、加藤 恵美、松本 正人、伊藤 昌彦、 貝増 吉郎、矢田 俊量、水野 廣人		
※伊藤委員は初回審査、及びイーライリリー社 2 試験の継続審査について欠席。			
議題	主な議論の概要		審議結果
<初回審査> 【議題】 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) 開発相：第Ⅲ相 治験依頼者：日本たばこ産業株式会社	治験の実施の妥当性について審議した。		承認
<継続審査> 【議題】 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 開発相：第Ⅲ相 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> 【議題】 日本イーライリリー株式会社依頼の X 線所見を伴わない体軸性脊椎関節炎を有し生物学的疾患修飾性抗リウマチ薬による治療歴のない患者を対象としたイキセキズマブ (LY2439821) の有効性及び安全性を評価する 52 週間多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 開発相：第Ⅲ相 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> 【議題】 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) 開発相：第Ⅲ相 治験依頼者：日本たばこ産業株式会社	治験に関する変更申請書、重篤な有害事象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

<p><継続審査></p> <p>【議題】</p> <p>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)</p> <p>開発相：第Ⅲ相</p> <p>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社</p>	<p>治験に関する変更申請書について、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。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査></p> <p>【議題】</p> <p>日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う血液透析患者を対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験 (MBA4-6)</p> <p>開発相：第Ⅲ相</p> <p>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社</p>	<p>治験に関する変更申請書について、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。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査></p> <p>【議題】</p> <p>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)</p> <p>開発相：第Ⅲ相</p> <p>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社</p>	<p>治験に関する変更申請書について、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。</p>	<p>承認</p>

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 5 月 21 日（月） 17：15～17：47	開催場所	地方独立行政法人 桑名市総合医療センター 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、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> 【議題】 日本イーライリリー株式会社依頼の X 線所見を伴わない体軸性脊椎関節炎を有し生物学的疾患修飾性抗リウマチ薬による治療歴のない患者を対象としたイキセキズマブ（LY2439821）の有効性及び安全性を評価する 52 週間多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 開発相：第Ⅲ相 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> 【議題】 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 開発相：第Ⅲ相 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、治験に関する変更申請書について、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> 【議題】 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） 開発相：第Ⅲ相 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、治験に関する変更申請書、重篤な有害事象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> 【議題】 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） 開発相：第Ⅲ相 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、治験に関する変更申請書について、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	

<p><継続審査></p> <p>【議題】</p> <p>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)</p> <p>開発相：第Ⅲ相</p> <p>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社</p>	<p>安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書 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。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査></p> <p>【議題】</p> <p>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)</p> <p>開発相：第Ⅲ相</p> <p>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社</p>	<p>安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書 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。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査></p> <p>【議題】</p> <p>日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う 血液透析患者を対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験 (MBA4-6)</p> <p>開発相：第Ⅲ相</p> <p>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社</p>	<p>安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書 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。</p>	<p>承認</p>

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 6 月 18 日（月） 17：12～17：30	開催場所	地方独立行政法人 桑名市総合医療センター 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、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> 【議題】 日本イーライリリー株式会社依頼の X 線所見を伴わない 体軸性脊椎関節炎を有し生物学的疾患修飾性抗リウマチ 薬による治療歴のない患者を対象としたイキセキズマブ (LY2439821) の有効性及び安全性を評価する 52 週間多 施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 開発相：第Ⅲ相 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> 【議題】 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 開発相：第Ⅲ相 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> 【議題】 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) 開発相：第Ⅲ相 治験依頼者：日本たばこ産業株式会社	重篤な有害事象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	

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 7月 23日（月） 17：18～17：29	開催場所	地方独立行政法人 桑名市総合医療センター 管理棟 1階 応接室
出席委員名	町支 秀樹、森谷 朋子、石田 聰、大森 茂、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> 【議題】 日本イーライリリー株式会社依頼の X 線所見を伴わない 体軸性脊椎関節炎を有し生物学的疾患修飾性抗リウマチ 薬による治療歴のない患者を対象としたイキセキズマブ (LY2439821) の有効性及び安全性を評価する 52 週間多 施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 開発相：第Ⅲ相 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、治験に関する変更申請書について、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> 【議題】 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 開発相：第Ⅲ相 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、治験に関する変更申請書について、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

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 8 月 20 日（月） 17：15～17：48	開催場所	地方独立行政法人 桑名市総合医療センター 管理棟 1 階 応接室
出席委員名	森谷 朋子、大森 茂、小澤 摩記、伊藤 久美子、野中 時代、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> 【議題】 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 開発相：第Ⅲ相 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、治験に関する変更申請書について、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> 【議題】 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) 開発相：第Ⅲ相 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、治験に関する変更申請書、治験実施状況報告書について、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> 【議題】 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) 開発相：第Ⅲ相 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、治験に関する変更申請書、治験実施状況報告書について、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> 【議題】 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) 開発相：第Ⅲ相 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、治験に関する変更申請書について、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	

<p><継続審査></p> <p>【議題】</p> <p>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)</p> <p>開発相：第Ⅲ相</p> <p>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社</p>	<p>安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書について、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。</p>	<p>承認</p>
<p><継続審査></p> <p>【議題】</p> <p>日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う血液透析患者を対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験 (MBA4-6)</p> <p>開発相：第Ⅲ相</p> <p>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社</p>	<p>安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書、治験実施状況報告書について、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。</p>	<p>承認</p>

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 10 月 15 日（月） 17：17～17：35	開催場所	地方独立行政法人 桑名市総合医療センター 管理棟 1 階 応接室
出席委員名	町支 秀樹、石田 聰、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> 【議題】 日本イーライリリー株式会社依頼の X 線所見を伴わない 体軸性脊椎関節炎を有し生物学的疾患修飾性抗リウマチ 薬による治療歴のない患者を対象としたイキセキズマブ (LY2439821) の有効性及び安全性を評価する 52 週間多 施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験 開発相：第Ⅲ相 治験依頼者：日本イーライリリー株式会社	治験に関する変更申請書について、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> 【議題】 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 開発相：第Ⅲ相 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> 【議題】 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) 開発相：第Ⅲ相 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> 【議題】 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) 開発相：第Ⅲ相 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	

<p><継続審査></p> <p>【議題】</p> <p>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)</p> <p>開発相：第Ⅲ相</p> <p>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社</p>	<p>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。</p>	承認
<p><継続審査></p> <p>【議題】</p> <p>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)</p> <p>開発相：第Ⅲ相</p> <p>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社</p>	<p>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。</p>	承認
<p><報告事項></p> <p>【議題】</p> <p>日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う血液透析患者を対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験 (MBA4-6)</p> <p>開発相：第Ⅲ相</p> <p>治験依頼者：日本たばこ産業株式会社</p>	<p>治験終了報告について</p>	—

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） 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 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> 【議題】 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 開発相：第Ⅲ相 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> 【議題】 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) 開発相：第Ⅲ相 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> 【議題】 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) 開発相：第Ⅲ相 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> 【議題】 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) 開発相：第Ⅲ相 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> 【議題】 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) 開発相：第Ⅲ相 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	

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 12月 17日（月） 17：18～17：30	開催場所	地方独立行政法人 桑名市総合医療センター 管理棟 1階 応接室
出席委員名	町支 秀樹、大森 茂、石田 聰、伊藤 久美子、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> 【議題】 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 開発相：第Ⅲ相 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> 【議題】 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） 開発相：第Ⅲ相 治験依頼者：日本たばこ産業株式会社	治験実施状況報告書について、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	