

開催日時 開催場所	日時：2021年8月18日（水）16:00～16:20 場所：マツダ病院 外来棟5階 会議室1
出席委員名	住居 晃太郎、原田 靖子、辻 英之、川本 行彦、長沖 祐子、尾崎 仁美、 矢野 礁風、地下 豊、竹増 孝告、服部 聖、槌本 由枝、森川 記道
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><b>審議事項①</b> ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による BMS-986177 の第2相試験</p> <p>当該試験薬で発生した重篤な副作用についてこれまでに得られている安全性情報に基づき、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>治験に関する変更（クロピドグレル添付文書改訂）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>審議結果：承認</p> <p>治験実施計画書からの逸脱（緊急の危険回避の場合を除く）について報告した。</p> <p><b>審議事項②</b> 富士フィルム富山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</p> <p>当該試験薬で発生した重篤な副作用についてこれまでに得られている安全性情報に基づき、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>審議結果：承認</p> <p><b>審議事項③</b> 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</p> <p>当院で発生した重篤な有害事象について、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>当該試験薬で発生した重篤な副作用についてこれまでに得られている安全性情報に基づき、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>治験に関する変更（治験薬概要書、同意説明文書及び治験参加カードの改訂）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>審議結果：承認</p>
特記事項	