開催日時 開催場所 日時:2021年11月17日(水)16:00~16:20 場所:マツダ病院 外来棟5階 会議室1 住居 晃太郎、原田 靖子、辻 英之、大成 洋二郎、田中 正宏、尾崎 仁美、青木 健、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 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 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。審議結果:承認 富士フイ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
出席委員名 住居 晃太郎、原田 靖子、辻 英之、大成 洋二郎、田中 正宏、尾崎 仁美、青木 健、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 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 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。 審議結果:承認 富士フイ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
青木 健、地下 豊、竹増 孝告、服部 聖、槌本 由枝、森川 記道   [審議事項]   [審議事項]   審議事項
議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要
結果を含む主な議論の概要 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 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。 審議結果:承認 富士フイ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
な議論の概要  2 相試験  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。  審議結果:承認  審議事項② 富士フイ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
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。 審議結果:承認 審議事項② 富士フイ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
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。 審議結果:承認 審議事項② 富士フイ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
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。 審議結果:承認 審議事項② 富士フイ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
審議事項② 富士フイ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
審議事項② 富士フイ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
審議事項② 富士フイ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
治験に関する変更(治験実施計画書の改訂、ポスター内容変更)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。
審議結果:承認
審議事項③ 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
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。
治験に関する変更(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。
特記事項