

## IRB の会議の記録概要

### 桐生地域医療組合 桐生厚生総合病院 治験審査委員会 記録概要

開催日時	2020年8月20日(木) 16時00分～16時50分
開催場所	桐生厚生総合病院 5階東
出席委員名	飯田 智広、岡田 克之、村岡 容子、関口 宏、宮田 晋一、梶田 幸夫 河井 利恵子、荻野 和男、中島 敬行 (以上、9名)
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>■議題1(研究:泌尿器科) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による尿路上皮癌及び線維芽細胞増殖因子受容体遺伝子異常を有する患者を同定するバイオマーカー研究</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・実施計画書等に基づき、本試験実施の妥当性について初回審議した。 (審議結果:承認)</li> </ul> <p>■議題2(治験:内科)</p> <p>日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報等に関する報告書に基づき、引き続き治験を実施する事の妥当性について審議した。 (審議結果:承認)</li> </ul> <p>■議題2(治験:皮膚科)</p> <p>アッヴィ合同会社の依頼による日本の中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの安全性を評価する第Ⅲ相無作為化多施設共同二重盲検試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験に関する変更申請書及び安全性情報等に関する報告書に基づき、引き続き治験を実施する事の妥当性について審議した。 (審議結果:承認)</li> <li>・治験期間が1年を超えるため、治験実施状況報告書に基づき、引き続き治験を実施する事の妥当性について審議した。 (審議結果:承認)</li> </ul>
特記事項	<p><b>【報告事項】</b></p> <p>■報告1:日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験に関して、事務的事項の報告</p>

	<p>《治験協力者の変更（薬剤師：1名削除、2名追加）》</p> <p>■報告2：治験審査委員会の体制変更について報告</p> <p>【その他】</p> <p>■次回開催日</p> <p>2020年9月17日（木）16時00分～ 会場：5階東</p>
--	---