

福岡赤十字病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

作成日：2020年8月21日

| | |
|--------------------|---|
| 開催日時 | 2020年8月5日（水） 16時00分～16時19分 |
| 開催場所 | 福岡赤十字病院 特別会議室 |
| 出席委員名 | 青柳 邦彦、石丸 敏之、北山 次郎、佐々木 伸浩、早田 哲郎、井上 靖、 佐藤 章子、藤永 理恵子、満屋 真佐信、吉田 浩秋、坂本 愛佳、中尾 泰史、 村山 恵子 |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p>【審議事項】</p> <p>議題① アムジェン株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたAMG423の第Ⅲ相試験 【審査内容】当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>議題② ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試験 【審査内容】当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験 【審査内容】当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験 【審査内容】当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>議題③ バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病（DKD）と臨床診断された2型糖尿病患者における心血管系疾患の罹患率及び死亡率の低下に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験 【審査内容】当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>議題④ ゼリア新薬工業株式会社の依頼によるZG-801の第Ⅱ相試験 【審査内容】当院で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。 【審議結果】承認</p> |

福岡赤十字病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

作成日：2020年8月21日

| | |
|------|---|
| | <p>議題⑤ ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるC型代償性肝硬変患者に対するソホスブビル/ベルパタスビルの第3相試験 【審査内容】当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>議題⑥ 協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験 【審査内容】当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。 【審議結果】承認</p> |
| | <p>【報告事項】</p> <p>報告① バイエル薬品株式会社の依頼による急性心筋梗塞発症後の患者を対象にBAY2433334の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、用量設定第Ⅱ相試験 【報告内容】同意説明文書の修正について報告した。</p> <p>報告② バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病(DKD)と臨床診断された2型糖尿病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験 【報告内容】治験の終了について報告した。</p> <p>報告③ 第一三共株式会社の依頼による血栓性脳梗塞患者を対象としたCS-747Sの第Ⅲ相試験 【報告内容】治験の終了について報告した。</p> |
| 特記事項 | なし |