## 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11月17日

2020年10月14日(水) 16時00分 ~ 16時18分 開催日時 福岡赤十字病院 特別会議室 開催場所 青柳 邦彦、石丸 敏之、早田 哲郎、井上 靖、向井 靖、伊藤 康正、 出席委員名 藤永 理恵子、満屋 真佐信、吉田 浩秋、小田切 真佐美、中尾 泰史、村山 惠子 議題及び審議 【審議事項】 結果を含む主 な議論の概要 議題(1) 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 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 議題② 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 議題(3) 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 【審査内容】治験分担医師の変更について審議した。 【審議結果】承認 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 議題(4) 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 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 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

## 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11月17日

	議題⑤	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 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
	【報告事項】	
	報告①	大日本住友製薬株式会社の依頼による DSP-1747 の第 2 相試験 【報告内容】開発の中止に関する報告書について報告した。
特記事項	なし	