

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：2016年5月11日

開催日時	2016年4月13日（水） 16時00分 ～ 16時30分
開催場所	福岡赤十字病院 特別会議室
出席委員名	目野 宏、藤井 健一郎、西田 眞、本山 健太郎、藤永 理恵子、富安 和光、吉田 浩秋、後藤 裕子、榎田 陽子、今村 純二、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 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験 【審議内容】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。また、同意説明文書の変更、健康被害補償の概要について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>議題② 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による日本人2型糖尿病患者を対象として、インスリン療法にエンパグリフロジンを用いたときの有効性及び安全性を検討する並行群間試験 【審査内容】当該治験薬に関する措置報告に基づき治験の継続について審議した。また、同意説明文書の変更について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>議題③ アヅィ合同会社の依頼による糖尿病性腎症患者を対象とした第Ⅲ相試験 【審査内容】当院で発生した重篤な有害事象及び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。また、被験者への支払いに関する資料の変更について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>議題④ アストラゼネカ株式会社による 1 型糖尿病患者を対象とした BMS-512148 の安全性、有効性、薬物動態、及び薬力学を検討する第Ⅰ/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。また、治験実施計画書の改訂について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>議題⑤ 日本たばこ産業株式会社による JTZ-951 後期第Ⅱ相臨床試験 【審議内容】当院にて発現した重篤な有害事象及び1年間の治験の実施状況に基づき、治験の継続について審議した。また治験薬概要書の改訂について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>議題⑥ 協和発酵キリン株式会社の依頼による二次性副甲状腺機能亢進症患者を対象とした KHK7580 の第Ⅲ相試験（一般臨床試験） 【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。同意説明文書の改訂、治験分担医師の変更について審議した。 【審議結果】承認</p>
特記事項	なし