

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6月1日

開催日時	2016年5月11日（水） 16時00分～16時25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、青柳 邦彦、北山 次郎、早田 哲郎、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、江崎 信行、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 日本ベーリンガーイングельハイム株式会社の依頼による GLORIA-AF：心房細動患者における長期経口抗血栓療法を検討する国際レジストリ（フェーズⅡ/Ⅲ） 【審議内容】治験開始から2年の実施状況に基づき治験の継続について審議した。また、治験分担医師の変更について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>議題② 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、治験分担医師の変更について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>議題③ 日本ベーリンガーイングель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併用し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、治験薬概要書及び治験分担医師の変更について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>議題④ アッヴ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】当該治験薬で発生した重篤な有害事象並びに治験開始から3年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、同意説明文書、服薬記録及び治験分担医師の変更について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>議題⑤ 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、治験分担医師の変更について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>議題⑥ バイエル薬品株式会社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 【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</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：2016年6月1日

	<p>バイエル薬品株式会社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】治験分担医師の変更について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>議題⑦ 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</p> <p>議題⑧ 協和発酵キリン株式会社の依頼による RTA402 の第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</p>
	<p>【報告事項】</p> <p>報告① 協和発酵キリン株式会社の依頼による RTA402 の第Ⅱ相試験 【報告内容】安全性情報年次報告に基づき、報告件数が 0 件であった事を報告した。</p>
特記事項	なし