

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：2017年7月6日

開催日時	2017年6月14日（水） 16時00分～17時00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、佐々木 伸浩、伊藤 康正、藤永 理恵子、富安 和光、吉田 浩秋、不動寺 美紀、今村 純二、緒方 裕子、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 JCR フーマ株式会社による JR-131 の腎性貧血患者を対象とした長期投与試験 【審査内容】当院にて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 アストラゼネカ株式会社による心不全患者におけるダパグリフロジンの効果を検討する第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③ 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 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。 【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。 【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】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>

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：2017年7月6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】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⑦ 日本イーライリリー株式会社による1型糖尿病患者を対象としたLY900014の第Ⅲ相試験 【審査内容】治験薬概要書、治験実施計画書、同意説明文書等を確認し、治験実施の妥当性について審議した。 【審議結果】承認</p> <p>日本イーライリリー株式会社による2型糖尿病患者を対象としたLY900014の第Ⅲ相試験 【審査内容】治験薬概要書、治験実施計画書、同意説明文書等を確認し、治験実施の妥当性について審議した。 【審議結果】承認</p>
特記事項	なし