

# 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：2018年5月8日

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>2018年4月11日（水） 16時00分 ～ 16時55分 福岡赤十字病院 特別会議室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>目野 宏、青柳 邦彦、北山 次郎、早田 哲郎、佐々木 伸浩、富安 和光、 吉田 浩秋、山根 理恵子、坂本 愛佳、中尾 泰史、村山 恵子</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題① アステラス・アムジェン・バイオフーマ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  <b>【審査内容】</b>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。  <b>【審議結果】</b>承認</p> <p>議題② 小野薬品工業株式会社の依頼によるON0-1162 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  <b>【審議内容】</b>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。  <b>【審議結果】</b>承認</p> <p>議題③ アストラゼネカ株式会社の依頼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  <b>【審査内容】</b>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、及び、1年間の治験の実施状況について審議した。  <b>【審議結果】</b>承認</p> <p>議題④ 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  <b>【審査内容】</b>当院で発生した重篤な有害事象、および、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。また被験者提供用のレターについて審議した。  <b>【審議結果】</b>承認</p> <p>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  <b>【審査内容】</b>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。また被験者提供用のレターについて審議した。  <b>【審議結果】</b>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：2018年5月8日

- 議題⑤ 日本イーライリリー株式会社の依頼による1型糖尿病患者を対象としたLY900014の第Ⅲ相試験  
【審査内容】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。  
【審査結果】承認
- 日本イーライリリー株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたLY900014の第Ⅲ相試験  
【審査内容】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。  
【審査結果】承認
- 議題⑥ EAファーマ株式会社による中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたE6007の臨床第2相、プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験  
【審査内容】治験薬概要書の改訂について審議した。  
【審査結果】承認
- 議題⑦ 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。被験者提供のマニュアルの変更について審議した。  
【審査結果】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。  
【審査結果】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の第Ⅱ/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。  
【審査結果】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。  
【審査結果】承認
- 議題⑧ フェリング・ファーマ株式会社の依頼による軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者にFE 999315を8週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、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。  
【審査結果】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：2018年5月8日

	<p>議題⑨ 富山化学工業株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験  <b>【審査内容】</b> 治験分担医師の変更について審議した。  <b>【審議結果】</b> 承認</p> <p>議題⑩ JCR ファ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  <b>【審査内容】</b> 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。  <b>【審議結果】</b> 承認</p> <p>議題⑪ 日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病患者を対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験 (MBA4-4)  <b>【審査内容】</b> 治験実施計画書添付資料の改訂について審議した。  <b>【審議結果】</b> 承認</p> <p>議題⑫ バイエル薬品株式会社の依頼による腎性貧血を合併した腹膜透析患者を対象とした、経口 molidustat の有効性及び安全性を検討する非盲検、多施設共同試験  <b>【審査内容】</b> 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。  <b>【審議結果】</b> 承認</p> <p>議題⑬ 協和発酵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  <b>【審査内容】</b> 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。  <b>【審議結果】</b> 承認</p>
	<p><b>【報告事項】</b></p> <p>報告① フェリング・ファーマ株式会社の依頼による軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者に FE 999315 を 8 週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験  <b>【報告内容】</b> プロトコール別冊の改訂について報告した。</p> <p>報告② 富山化学工業株式会社の依頼による呼吸器感染症を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験  <b>【報告内容】</b> 治験終了について報告した。</p> <p>報告③ 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-303 の第Ⅱ相試験  <b>【報告内容】</b> 治験の終了について報告した。</p>
<p>特記事項</p>	<p>なし</p>