

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 7月 9日

開催日時	2018年6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、北山 次郎、早田 哲郎、佐々木 伸浩、藤永 理恵子、富安 和光、吉田 浩秋、山根 理恵子、坂本 愛佳、工藤 暴、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 アステラス・アムジェン・バイオファ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 【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 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 【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 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 【審査内容】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。 【審議結果】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 【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。 【審議結果】承認</p> <p>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：2018年 7月 9日

議題⑥	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
	<p>【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、同意説明文書、治験参加カードの改訂について審議した。</p> <p>【審議結果】承認</p>
	<p>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</p> <p>【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、同意説明文書、治験参加カードの改訂について審議した。</p> <p>【審議結果】承認</p>
	<p>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</p> <p>【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、同意説明文書、治験参加カードの改訂について審議した。</p> <p>【審議結果】承認</p>
	<p>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</p> <p>【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、同意説明文書、治験参加カードの改訂について審議した。</p> <p>【審議結果】承認</p>
議題⑦	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
	<p>【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。</p> <p>【審議結果】承認</p>
議題⑧	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 (MBA4-1)
	<p>【審査内容】同意説明文書の改訂について審議した。</p> <p>【審議結果】承認</p>
	<p>日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う腹膜透析患者を対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験 (MBA4-3)</p> <p>【審査内容】同意説明文書の改訂について審議した。</p> <p>【審議結果】承認</p>
	<p>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)</p> <p>【審査内容】同意説明文書の改訂について審議した。</p> <p>【審議結果】承認</p>
議題⑨	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
	<p>【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。また医療記録提供に関する手順書について審議した。</p> <p>【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：2018年 7月 9日

	<p>【報告事項】</p> <p>報告① JCR ファーマ株式会社の依頼による JR-131 の腎性貧血患者を対象とした長期投与試験 【報告内容】治験の終了について報告した。</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 【報告内容】治験終了について報告した。</p>
特記事項	なし