## 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:2019年5月3日

	FβX   1 . 2013 + 3 /1 3
開催日時開催場所	
出席委員名	青柳 邦彦、石丸 敏之、北山 次郎、佐々木 伸浩、早田 哲郎、井上 靖、 山根 理恵子、藤永 理恵子、満屋 真佐信、吉田 浩秋、坂本 愛佳、 小田切 真佐美、中尾 泰史、村山 惠子
議題及び審議	【審議事項】
結果を含む主な議論の概要	議題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 【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。 【審議結果】承認
	議題② 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
	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】当院にて発現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、治験分担医師の変更ついて審議した。 【審議結果】承認
	議題④ 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。また、治験実施計画書および同意説明文書の改訂について審議した。 【審議結果】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。 【審議結果】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。 【審議結果】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:2019年5月3日

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。

【審議結果】承認

議題⑤ 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

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

議題⑥ 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、および、治験の実施状況について審議した。

【審議結果】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、および、治験の実施状況について審議した。

【審議結果】承認

議題⑦ ゼリア新薬工業株式会社の依頼による ZG-801 の第Ⅱ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

議題® 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)

【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

## 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:2019年5月3日

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)

【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

議題⑨ 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

【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

議題⑩ 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

【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

議題⑪ 第一三共株式会社の依頼による血栓性脳梗塞患者を対象とした CS-747S の 第Ⅲ相試験

【審査内容】当院にて発現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

特 記 事 項 平成30年度の当院における治験実施状況を報告した。