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8月30日

開催日時 2019年8月7日(水) 16時00分 ~ 16時21分 開催場所 福岡赤十字病院 特別会議室 青柳 邦彦、石丸 敏之、北山 次郎、早田 哲郎、井上 靖、伊藤 康正、 佐藤 章子、満屋 真佐信、吉田 浩秋、坂本 愛佳、小田切 真佐美、中尾 泰史、 出席委員名 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 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】当院にて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 議題② 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 議題(3) 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 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 議題(4) 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。 【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8月30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。

【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⑧ 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】治験の実施状況について審議した。

【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。

【審議結果】承認

議題⑩ 協和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

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8月30日

	【報告事項】
	報告① 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 【報告内容】治験の終了について報告した。
特記事項	なし