社会医療法人誠光会 草津総合病院 治験審査委員会 会議の概要

開催日時	2018年8月24日(金) 16時00分~17時50分
開催場所	社会医療法人誠光会 草津総合病院 中会議室 (B)
出席委員名	和田 厚幸*1、 西尾 利樹*2、 山本 寛、松本 武洋*3、島本 和巳*4
	三田村 七福子、奥野 さゆり、吉村 明浩、宮城 孝浩、礒野 高敬

- *1和田厚幸は議題①~⑤⑦~⑨⑮の治験責任医師のため、該当治験の審議・採決には不参加
- *2 西尾利樹は議題⑩~⑬の治験責任医師のため、該当治験の審議・採決には不参加
- *3 松本武洋は議題①~⑤⑦~⑨⑤の治験分担医師のため、該当治験の審議・採決には不参加
- *4島本和巳は議題⑥の治験分担医師のため、該当治験の審議・採決には不参加

1. 【審議事項】(実施中の治験について)

- 議題① ノバルティスファーマ株式会社の依頼による、LCZ696 (B1301) のエナラプリルを対照とした 多施設共同、ランダム化、二重盲検、並行群間、実薬対照比較試験
 - ・ 当該治験薬に関する安全性情報の報告、治験薬概要書の変更について協議した結果、本試験を継続して差し支えないことが承認された。
 - •審議結果:承認
- 議題② 小野薬品工業株式会社の依頼による、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
 - ・当該治験薬に関する安全性情報の報告について協議した結果、本試験を継続して差し支えないことが承認された。
 - •審議結果:承認
- 議題③ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による、LCZ696 (D2301) のバルサルタンと比較検討する 多施設共同、ランダム化、二重盲検、並行群間比較、実薬対照試験
 - ・当該治験薬に関する安全性情報の報告、治験薬概要書の変更について協議した結果、本試験を継続して差し支えないことが承認された。
 - •審議結果:承認
- 議題④ 第一三共株式会社の依頼による、非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176 b (エドキサバン) 第Ⅲ相試験
 - ・当該治験薬に関する安全性情報の報告、治験実施計画書の変更について協議した結果、本試験を 継続して差し支えないことが承認された。
 - •審議結果:承認

議題⑤ 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

- ・当該治験薬に関する重篤な有害事象についての報告、安全性情報の報告について協議した結果、 本試験を継続して差し支えないことが承認された。
- •審議結果:承認

議題⑥ ファイザー株式会社の依頼による、50歳以上の成人を対象とするPF-06425090の第3相試験

- ・当該治験薬に関する重篤な有害事象についての報告、安全性情報の報告について協議した結果、 本試験を継続して差し支えないことが承認された。
- •審議結果:承認
- 議題⑦ IQVIA サービシーズ・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による、駆出率が保持された慢性心不全(HFpEF)患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験
 - ・当該治験薬に関する安全性情報の報告、EMPEROR Preserved 患者日誌及び説明資料の変更について 協議した結果、本試験を継続して差し支えないことが承認された。
 - •審議結果:承認
- 議題⑧ IQVIA サービシーズ・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による、駆出率が低下した 慢性心不全(HFrEF)患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験
 - ・当該治験薬に関する安全性情報の報告、EMPEROR Reduced 患者日誌及び説明資料の変更について 協議した結果、本試験を継続して差し支えないことが承認された。
 - •審議結果:承認
- 議題⑨ 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
 - ・当該治験薬に関する安全性情報の報告、治験薬概要書の変更について協議した結果、本試験を継続して差し支えないことが承認された。
 - •審議結果:承認

議題⑩ 田辺三菱製薬株式会社の依頼による、腎臓性貧血患者を対象とした試験①

- ・ 当該治験薬に関する安全性情報の報告について協議した結果、本試験を継続して差し支えない ことが承認された。
- •審議結果:承認

課題① 田辺三菱製薬株式会社の依頼による、腎臓性貧血患者を対象とした試験②

- ・ 当該治験薬に関する安全性情報の報告について協議した結果、本試験を継続して差し支えない ことが承認された。
- •審議結果:承認

課題② 田辺三菱製薬株式会社の依頼による、腎臓性貧血患者を対象とした試験③

- ・当該治験薬に関する安全性情報の報告について協議した結果、本試験を継続して差し支えない ことが承認された。
- •審議結果:承認

課題③ 田辺三菱製薬株式会社の依頼による、腎臓性貧血患者を対象とした試験④

- ・当該治験薬に関する安全性情報の報告について協議した結果、本試験を継続して差し支えない ことが承認された。
- •審議結果:承認

課題④ 子宮筋腫患者を対象に vilaprisan を投与した際の有効性及び安全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験

- ・当該治験薬に関する安全性情報の報告について協議した結果、本試験を継続して差し支えないこ とが承認された。
- ·審議結果:承認

2. 【審議事項】(新規の治験について)

議題⑤ ヨード造影剤投与予定の腎機能障害患者を対象とした SUN4936c の安全性及び造影剤腎症予防 効果の探索的臨床試験

- ・当該治験薬に関する新規依頼について協議した結果、本試験を実施して差し支えないことが承認された。
- •審議結果:承認