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	2020年5月22日(金) 16時05分~16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)
	松本 武洋*1、鷹羽 頼勝*2、関根 理、西尾 利樹、伊藤 良治*3、
出席委員名	島本 和巳*4、三田村 七福子、奥野 さゆり、丸岡 継代*5、下田 渉
	礒野 高敬

- *1 松本武洋は議題①②④~⑦⑫の治験分担医師のため、該当治験の審議・採決には不参加
- *2鷹羽頼勝は議題③の非盲検薬剤師のため、該当治験の審議・採決には不参加
- *3 伊藤良治は議題⑧⑨⑪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③の治験分担医師のため、該当治験の審議・採決には不参加
- *5 丸岡継代は議題④⑤⑩⑫の検査技師のため、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 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添付文書の改訂、終了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。また、本試験の終了について報告された。
 - •審議結果:承認
- 議題③ 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安全性情報の報告、治験実施計画書の変更、患者用説明資料の追加、分担医 師の削除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 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重篤な有害事象に関する報告、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⑤ 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重篤な有害事象に関する報告、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 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重篤な有害事象についての報告、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⑦ 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治験分担医師の追加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 バイエル薬品株式会社の依頼による、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 (ASTEROID 4)
 - ・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、治験分担医師の削除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 日本新薬株式会社の依頼による、過多月経に伴う鉄欠乏性貧血患者を対象とした NS-32 の第Ⅲ 相試験
 - ・当該治験薬に関する安全性情報の報告、治験実施状況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。また、本試験の終了について報告された。
 - •審議結果:承認
- 議題⑩ 株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) の依頼による、非小細胞性肺癌患者を対象とした CT-P16 の第 3 相試験
 - ・当該治験薬に関する安全性情報の報告、併用薬の添付文書改訂、迅速審査結果の報告(分担医師の変更)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

病院ホームページ用 IRB 会議の概要

- 議題① あすか製薬株式会社の依頼による、子宮内膜症患者を対象として TAK-385 40mg の有効性及び安全性をリュープロレリンと比較する第Ⅲ相臨床試験
 - ・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 CSL ベーリング株式会社の依頼による、ACS 患者を対象とした CSL112 の二重盲検第3相臨床 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

以上