

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6月19日（金） 16時00分～16時40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	松本 武洋 ^{*1} 、鷹羽 順勝 ^{*3} 、閑根 理、伊藤 良治 ^{*2} 、島本 和巳 三田村 七福子、丸岡 繼代 ^{*4} 、宮城 孝浩、下田 渉、磯野 高敬

*1 松本武洋は議題①③～⑥、⑩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 伊藤良治は議題⑦⑨の治験分担医師のため、該当治験の審議・採決には不参加

*3 鷹羽順勝は議題②の非盲検薬剤師のため、該当治験の審議・採決には不参加

*4 丸岡継代は議題③④⑧⑩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）のエナラブ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、治験責任医師の職名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 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審議事項はなく、本試験を継続して差し支えないことが承認された。

議題③ 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、治験責任医師の職名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 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、治験責任医師の職名変更、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、健康被害の補償に関する説明文書の変更、治験責任医師の職名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⑥ 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審議事項はなく、本試験を継続して差し支えないことが承認された。

議題⑦ 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⑧ 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重篤な有害事象に関する報告、安全性情報の報告、治験薬概要書の変更、同意説明文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⑨ 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

- ・審議事項はなく、本試験を継続して差し支えないことが承認された。

議題⑩ 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、治験実施計画書の変更、治験薬概要書の変更、治験責任医師の職名変更、同意説明文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

以上