

社会医療法人誠光会 草津総合病院・淡海ふれあい病院 共同治験審査委員会 会議の概要

開催日時	2021 年 4 月 9 日（金） 16 時 00 分 ～17 時 00 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 頼勝 ^{*3} 、島津 章、関根 理、島本 和巳 ^{*2} 三田村 七福子、丸岡 継代 ^{*4} 、宮城 孝浩、磯野 高敬

*1 松本武洋は議題③④⑦⑧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 島本和巳は議題②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 鷹羽頼勝は議題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③⑦⑧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

- ・当該治験に関する終了報告がなされた。

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治験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

議題③ IQVIA サービスーズ・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、重篤な有害事象に関する報告、治験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

議題④ 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実施計画書、同意文書・説明文書、治験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

議題⑤ 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、付保証明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⑥ 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審議事項はなく、本治験は継続する。

議題⑦ 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、重篤な有害事象に関する報告、治験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

議題⑧ ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による、末梢閉塞性動脈疾患を有する 2 型糖尿病患者を対象としたセマグルチド第Ⅲ試験

- ・当該治験薬に関する安全性情報の報告、重篤な有害事象に関する報告、治験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

議題⑨ 株式会社大塚製薬工場の依頼による、中心静脈栄養法を必要とする慢性腎不全患者を対象とした OPF-109 の臨床試験（検証的試験：第Ⅲ相）

- ・当該治験薬に関する安全性情報の報告、治験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

議題⑩ テルモ株式会社の依頼による、腹膜透析液 TCD-58205 の多施設共同比較試験

- ・当該治験薬に関する審議事項はなく、本治験は継続する。

議題⑪ キッセイ薬品工業株式会社の依頼による、MR13A9 の既治療のそう痒症を有する血液透析患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験

- ・当該治験薬に関する治験分担医師の変更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

議題⑫ 協和キリン株式会社の依頼による、腹膜透析中施行中の高リン血症患者を対象とした KHK7791
の第Ⅲ相試験

- ・当該治験薬に関する審議事項はなく、本治験は継続する。

議題⑬ バイエル薬品株式会社の依頼による、症候性子宮内膜症患者を対象とした P2X3 拮抗薬
(BAY1817080) 3 用量の有効性と安全性を、プラセボ及び elagolix150mg 投与と比較して評価す
る無作為化、二重盲検、プラセボ対照及び非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同、第Ⅱb
相試験

- ・当該治験薬に関する審議事項はなく、本治験は継続する。

以上