

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6月11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 、塩見 一徳 宮城 孝浩、村田 裕昭、磯野 高敬

*1 松本武洋は議題②③⑥⑦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①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①の非盲検薬剤師のため、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 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 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、治験実施計画書及び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③ 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、本治験は継続する。

議題④ 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)

- ・当該治験に関する終了報告がなされた。

議題⑤ 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⑥ 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⑦ 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、治験実施計画書及び説明文書、同意文書の変更、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 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審議事項はなく、本治験は継続する。

議題⑨ 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⑩ 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迅速審査結果の報告がなされ、本治験は継続する。

議題⑪ 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⑫ 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 II b 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

以上