## 第 183 回社会福祉法人歸済生会松山病院 治験審査委員会の記録の概要

開催日時	2018年8月20日(月曜日) 17時00分~17時20分					
	社会福祉法人關係					
用圧物が	e e e e e e e e e e e e e e e e e e e					
出席委員名	渡辺 浩毅、帆足 純、楠 勝介、柏 美栄子、井手 利幸、田中 真樹、 高垣 純子、水本 幸夫、浦戸 せいこ、林 節子					
議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要	治験課題名	ONO-2370 第 II 相試験 パーキンソン病患者 に対する多施設共同プラセボ対照無作為化二 重盲検並行群間比較試験,及び非盲検非対照 長期継続投与試験				
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性 当院で起きた重篤な有害事象に関する報告について、引き続き治験を実施することの妥 当性 継続審査				
	審査結果	承認				
	特記事項	<u> </u>				
	報告案件	-				
	特記事項	-				
	治験課題名	閉塞性動脈硬化症に伴う間歇性跛行を対象とし たNS-304の後期第Ⅱ相試験 治験依頼者 日本新薬株式会社				
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性				
	審査結果	承認				
	特記事項	-				
	報告案件	-				
	特記事項	-				
	治験課題名	基礎インスリン及び経口血糖降下薬でコント ロール不十分な日本人2型糖尿病患者を対象と したインスリン グラルギン/リキシセナチド配合 剤(リキシラン)の第Ⅲ相試験 お験依頼者 サノフィ株式会社				
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性				
	審査結果	承認				
	特記事項	-				
	報告案件	-				
	特記事項	-				
	治験課題名	GLORIA-AF: 心房細動患者における長期経口 抗血栓療法を検討する国際レジストリ(フェーズ II/III) 日本ベーリンガーインゲ ルハイム株式会社				
	審議案件	-				
	審査結果	-				
	特記事項					
	報告案件	-				
	特記事項	_				

	I			***		
開催日時	2018年8月1日	3(水曜日) <b>社会福祉法人關済生会中央治験審査</b>	委員会の審	長結果報告		
議題及び審議 結果を含む概 の概要	治験課題名	糖尿病性腎臓病(DKD)と臨床診断された2型糖尿病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験	治験依頼者	バイエル薬品株式会社		
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治り	倹を実施するこ	ことの妥当性		
	審査結果	承認				
	特記事項	_				
	報告案件	<del>-</del>				
	特記事項 治験課題名	糖尿病性腎臓病(DKD)と臨床診断された2型糖尿病患者における心血管系疾患の罹患率及び死亡率の低下に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験	治験依頼者	バイエル薬品株式会社		
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性				
	審査結果	承認				
	特記事項	-				
	報告案件	-				
	特記事項	-				
	治験課題名	日本人高カリウム血症患者を対象としたZS(ジルコニウムナトリウム環状ケイ酸塩)の長期安全性を検討する多施設共同、非盲検長期投与第III 相試験	治験依頼者	アストラゼネカ株式会社		
	審議案件 審査結果	<del>-</del>				
	特記事項	-				
	報告案件	治験実施計画書からの逸脱報告				
	特記事項	-				
	治験課題名	赤血球造血刺激因子製剤治療を受けていない 腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を 対象とした、経口molidustatの有効性及び安全 性をダルベポエチン アルファと比較検討する無 作為化非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共 同試験	治験依頼者	バイエル薬品株式会社		
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性				
	審査結果	承認				
	特記事項					
	報告案件	-				
	特記事項	_				
	治験課題名	赤血球造血刺激因子製剤にて治療中の腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口molidustatの有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験	治験依頼者	バイエル薬品株式会社		
	審議案件	報告のあった安全性情報について、引き続き治馬		との妥当性		
	審査結果	承認	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,			
	特記事項	_				
	報告案件	-				
	特記事項	_				