

第 184 回社会福祉法人<sup>財団</sup>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9月10日(月曜日) 17時00分～17時15分			
開催場所	社会福祉法人 <sup>財団</sup> 済生会松山病院 救急棟 3階 大会議室 2			
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	治験依頼者	小野薬品工業株式会社
	審議案件	-		
	審査結果	-		
	特記事項	-		
	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	治験実施計画書からの逸脱に関する報告		
	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	治験依頼者	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	治験終了報告		
	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)	治験依頼者	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	-			

開催日時	2018年9月5日(水曜日) 社会福祉法人 豊済生会中央治験審査委員会の審議結果報告			
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	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、引き続き治験を実施することの妥当性 提出された治験実施状況報告書について、引き続き治験を実施することの妥当性 同意説明文書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性 被験者への支払に関する資料の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性 被験者提供用レターの追加について、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	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 当院で起きた重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性 被験者提供用レターの追加について、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	-			
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 同意説明文書の改訂について、引き続きちけ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、引き続き治験を実施することの妥当性 同意説明文書の改訂について、引き続きちけ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	-		