

臨床治験審査委員会報告書

平成29年1月23日

高松赤十字病院長 様

臨床治験審査委員会

委員長 黒川幹夫

会議の記録の概要

開催日時	平成29年1月20日（金） 17:05～17:30
開催場所	西会議室
出席委員名	黒川幹夫、外山芳弘、大山知代、石川順英、六車浩史、西岡真喜子、安藤幸代、榎本典昭（議題1～7欠席、議題8【製造販売後調査】から出席）、宮宇地一恵、真鍋一美、多田玲子
欠席委員名	宮井由美、高杉淑子
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題1. アックイ合同会社の依頼による2型糖尿病性腎症患者を対象としたABT-627第Ⅲ相試験について</p> <p>①安全性情報等に関する報告書が提出され、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>尚、分担医師の大山医師は審議・採決に参加していない。</p> <p>議題2. 第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第Ⅲ相国際共同試験（糖尿病性末梢神経障害性疼痛）について</p> <p>①安全性情報等に関する報告書が提出され、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>②治験に関する変更申請書が提出され、治験薬概要書の変更についての妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>尚、分担医師の大山医師は審議・採決に参加していない。</p> <p>議題3. 小野薬品工業株式会社の依頼による慢性心不全に対するON0-1162の第Ⅲ相試験について</p> <p>①安全性情報等に関する報告書が提出され、引き続き治験を実施することの妥当性</p>

について審議した。

審議結果：承認

議題 4. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象とし CNT01959 (グセルクマブ)の第Ⅲ相試験について

①安全性情報等に関する報告書が提出され、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

尚、黒川委員長は、審議・採決には参加していない。

議題 5. バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病 (DKD) と診断された 2 型糖尿病患者を対象とした腎疾患に関する BAY 94-8862 (finerenone) の第Ⅲ相試験について

①安全性情報等に関する報告書が提出され、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

②治験に関する変更申請書が提出され、説明文書、同意文書、治験薬概要書の変更についての妥当性について審議した。

審議結果：承認

尚、分担医師の大山医師は審議・採決に参加していない。

議題 6. バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病 (DKD) と診断された 2 型糖尿病患者を対象とした心血管系疾患に関する BAY 94-8862 (finerenone) の第Ⅲ相試験について

①安全性情報等に関する報告書が提出され、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

②治験に関する変更申請書が提出され、説明文書、同意文書、治験薬概要書の変更についての妥当性について審議した。

審議結果：承認

尚、分担医師の大山医師は審議・採決に参加していない。

議題 7. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした CNT01275 (ウステキヌマブ) の第Ⅲ相試験について

①安全性情報等に関する報告書が提出され、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

②治験実施状況報告書が提出され、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

尚、黒川委員長は審議・採決に参加していない。

議題 12. その他

①前回臨床治験審査委員会について報告された。