

長崎みなとメディカルセンター 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2018年11月1日(木)17:00~17:20
開催場所	第2会議室
出席者	小寺宏平(委員長)、荒木輝美、西山晶子、高橋啓子、小宮昌子
欠席者	井上啓爾、市川辰樹、樋口則英、松田一之
委員以外の出席者	なし
作成者	研究開発センター松山

事項	結果	内容
----	----	----

審議	承認	(1)治験 継続審査 (安全性情報等に関する報告書) 17件
----	----	--------------------------------

下記の治験について継続して実施することの妥当性について審議した

治験依頼者	課題名	概要
第一三共(株)	第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象としたDU-176b(エドキサバン)第Ⅲ相試験	個別症例報告
第一三共(株)	第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象としたDU-176b(エドキサバン)第Ⅲ相試験	個別症例報告
第一三共(株)	第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象としたDU-176b(エドキサバン)第Ⅲ相試験	個別症例報告
第一三共(株)	第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象としたDU-176b(エドキサバン)第Ⅲ相試験	個別症例報告
アストラゼネカ(株)	心不全患者におけるダバグリフロジンの効果を検討する第Ⅲ相試験	個別症例報告 措置報告
アストラゼネカ(株)	心不全患者におけるダバグリフロジンの効果を検討する第Ⅲ相試験	個別症例報告
田辺三菱製薬(株)	田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎臓性貧血患者を対象とした試験①	個別症例報告
田辺三菱製薬(株)	田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎臓性貧血患者を対象とした試験①	個別症例報告
田辺三菱製薬(株)	田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎臓性貧血患者を対象とした試験①	個別症例報告
田辺三菱製薬(株)	田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象とした試験③	個別症例報告
田辺三菱製薬(株)	田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象とした試験③	個別症例報告
田辺三菱製薬(株)	田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象とした試験③	個別症例報告
フェリング・ファーマ(株)	軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者にFE 999315を8週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験	個別症例報告
フェリング・ファーマ(株)	軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者にFE 999315を8週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験	個別症例報告
フェリング・ファーマ(株)	軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者にFE 999315を8週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験	個別症例報告
バイエル薬品(株)	左室駆出率が低下した心不全(HFrEF)患者を対象に、経口sGC刺激薬vericiguatの有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第Ⅲ相、臨床アウトカム試験	個別症例報告
バイエル薬品(株)	左室駆出率が低下した心不全(HFrEF)患者を対象に、経口sGC刺激薬vericiguatの有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第Ⅲ相、臨床アウトカム試験	個別症例報告

報告	済	(2) 治験 報告事項(その他) 1件						
		<table border="1"> <thead> <tr> <th>治験依頼者</th> <th colspan="2">課題名</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>バイエル薬品(株)</td> <td>左室駆出率が低下した心不全(HFrEF)患者を対象に、経口sGC刺激薬 vericiguatの有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第III相、臨床アウトカム試験</td> <td>Site Operations Manual:Appendixの改訂</td> </tr> </tbody> </table>	治験依頼者	課題名		バイエル薬品(株)	左室駆出率が低下した心不全(HFrEF)患者を対象に、経口sGC刺激薬 vericiguatの有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第III相、臨床アウトカム試験	Site Operations Manual:Appendixの改訂
治験依頼者	課題名							
バイエル薬品(株)	左室駆出率が低下した心不全(HFrEF)患者を対象に、経口sGC刺激薬 vericiguatの有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第III相、臨床アウトカム試験	Site Operations Manual:Appendixの改訂						
審議	承認	(3) 製造販売後調査 新規審査 1件						
		<table border="1"> <thead> <tr> <th>調査依頼者</th> <th colspan="2">課題名</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>協和発酵キリン(株)</td> <td colspan="2">ネスブ注射液プラシリンジ特定使用成績調査 「骨髓異形成症候群に伴う貧血における調査」</td> </tr> </tbody> </table>	調査依頼者	課題名		協和発酵キリン(株)	ネスブ注射液プラシリンジ特定使用成績調査 「骨髓異形成症候群に伴う貧血における調査」	
調査依頼者	課題名							
協和発酵キリン(株)	ネスブ注射液プラシリンジ特定使用成績調査 「骨髓異形成症候群に伴う貧血における調査」							
報告	済	(4) 製造販売後調査 3件						
		<ul style="list-style-type: none"> <li>・製造販売後調査の支払い業務委託による変更 2件</li> <li>・製造販売後調査の症例数増及び調査医師の変更 1件</li> </ul>						