

2020 年度第 3 回 福井県済生会病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2020 年 6 月 24 日(水) 16:30～17:10
開催場所	東館3階 大研修室
出席委員名	潮木保幸、宗本義則、渡邊弘之、山本秀和、高畠靖志、真田拓、脇和枝、中川敦子、高嶋孝次郎、山本益示、小畑紀世、伊藤正徳、小林幸二
議題及び審議結果を含む主な議論の内容	<p>【審議事項】</p> <p>議題 1. セルジーン株式会社の依頼による日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした OZANIMOD の第 II / III 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・以下の項目に基づき、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。 治験依頼者からの安全性情報の報告 <p>審議結果:承認</p> <p>議題 2. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による Respiratory Syncytial ウイルス(RS ウイルス)感染症による急性呼吸器感染症の 28 日齢以上 3 歳以下の乳幼児を対象に種々の用量の JNJ-53718678 の抗ウイルス活性, 臨床アウトカム, 安全性, 忍容性及び薬物動態/薬力学的関連性を評価する第 2 相, 二重盲検, プラセボ対照試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・以下の項目に基づき、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。 治験薬概要書 補遺 ・治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題 3. バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象とした心血管系疾患の罹患率及び死亡率の低下に関する Finerenone の第 III 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・以下の項目に基づき、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。 治験依頼者からの安全性情報の報告、治験薬概要書の改訂、被験者提供レター <p>審議結果:承認</p> <p>議題 4. (治験国内管理人)IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第 III 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・以下の項目に基づき、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。 治験依頼者からの安全性情報の報告、担当者変更のお知らせ ・治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題 5. (治験国内管理人)IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による駆出率が低下した慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第 III 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・以下の項目に基づき、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。 治験依頼者からの安全性情報の報告、担当者変更のお知らせ、 治験実施計画書に対する追加事項 ・治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 <p>審議結果:承認</p> <p>議題 6. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による慢性 B 型肝炎ウイルス感染の治療において JNJ-73763989 及び/又は JNJ-56136379 を含む各種併用レジメンの有効性及び安全性を検討する第 2b 相, 多施設共同, 二重盲検, 実薬対照, ランダム化試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・以下の項目に基づき、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。 治験依頼者からの安全性情報の報告、治験薬概要書の改訂 <p>審議結果:承認</p>

議題 7. ファイザー株式会社の依頼による PF-06865571 および PF-05221304 の第Ⅱ相試験
 ・以下の項目に基づき、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。
 同意説明文書の改訂
 審議結果:承認

議題 8. 川澄化学工業株式会社の依頼による腹部外科手術症例に対する E8002 の医療機器治験
 ・以下の項目に基づき、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。
 治験実施期間の変更
 審議結果:承認

議題 9. 生化学工業株式会社の依頼による SI-449 癒着防止システムの開腹による直腸切除術施行患者を対象とした無作為化試験
 ・以下の項目に基づき、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。
 治験実施計画書の改訂、治験機器概要書の改訂、同意説明文書の改訂
 審議結果:承認

議題 10. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による C 型代償性肝硬変患者に対するソホスブビル/ベルパタスビルの第 3 相試験
 ・以下の項目に基づき、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。
 治験依頼者からの安全性情報の報告
 審議結果:承認

【報告事項】

議題 1. バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象とした腎疾患の進行に関する Finerenone の第Ⅲ相試験
 ・当院での治験実施が終了した旨が報告された。

以上

特記事項	なし
------	----