2021年3月 西病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2021年3月8日(月)15:00~16:00
開催場所	医療法人康雄会 西病院 会議室
出席委員名	冨田 博之、田中 正信、内田 みほ、齊藤 なおみ、斉藤 政子
議題及び審議結	1. バイエル薬品株式会社
果を含む主な議	一急性心筋梗塞発症後の患者を対象に BAY 2433334 の有効性及び安全性を検討する多施設共
論の概要	同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、用量設定第 II 相試験—
	【審議事項】
	①新たな安全性情報に関する報告
	今回新たに入手した安全性情報に基づき、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。
	審議結果:承認
	【報告事項】
	なし
	2. EA ファーマ株式会社
	一AJM300 の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 (2) —
	【審議事項】
	①治験実施状況の報告
	治験期間が1年を超えるため、治験を継続して実施することの妥当性について審議した。
	審議結果:承認
	【報告事項】
	なし
	3. バイエル薬品株式会社
	一左室駆出率 40%以上の心不全患者 (NYHA 心機能分類 II〜IV 度) における罹患率及び死亡
	率に関して、finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、
	プラセボ対照、並行群間比較試験―
	【審議事項】
	①新たな安全性情報に関する報告 今回新たに入手した安全性情報に基づき、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。
	審議結果:承認
	② 重篤な有害事象及び不具合に関する報告
	今回発生した重篤な有害事象及び不具合について、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
	(報告事項)
	なし

4. ノボ ノルディスク ファーマ株式会社

一ノボ ノルディスクファーマ株式会社の依頼の末梢閉塞性動脈疾患を有する 2 型糖尿病患者を対象としたセマグルチド 第 III 相試験—

【審議事項】

①新たな安全性情報に関する報告

今回新たに入手した安全性情報に基づき、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。

審議結果:承認

【報告事項】

なし

5. 日本メドトロニック株式会社

---SPYRAL HTN-ON MED 臨床試験---

【審議事項】

① 治験に関する変更

治験薬概要書の変更について、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 重篤な有害事象及び不具合に関する報告

今回発生した重篤な有害事象及び不具合について、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

【報告事項】

なし

6. (治験国内管理人) SINOMED 株式会社

—The PIONEER III Trial A Prospective Multicenter Global Randomized Controlled Trial Assessing the Safety and Efficacy of the BuMA Supreme™ Biodegradable Drug Coated Coronary Stent System for Coronary Revascularization in Patients with Stable Coronary Artery Disease or Non-ST Segment Elevation Acute Coronary Syndromes—

【審議事項】

①新たな安全性情報に関する報告

今回新たに入手した安全性情報に基づき、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。

審議結果:承認

【報告事項】

なし

- 7. 持田製薬株式会社
- 一持田製薬株式会社の依頼による小児うつ病患者を対象とした MLD-55 の第Ⅲ相試験—

【審議事項】

①新たな安全性情報に関する報告

今回新たに入手した安全性情報に基づき、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。

審議結果:承認

② 治験に関する変更

治験実施計画書、説明文書、同意文書の変更について、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

【報告事項】

なし

- 8. 大塚製薬株式会社
- 一大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象とした OPC-34712 の第 II/III 相検 証試験 一 《 医療機関 1 》

【審議事項】

①新たな安全性情報に関する報告

今回新たに入手した安全性情報に基づき、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。

審議結果:承認

【報告事項】

なし

- 9. 大塚製薬株式会社
- ―大塚製薬の依頼による大うつ病性障害患者を対象とした OPC−64005 の第Ⅱ相試験―

【審議事項】

①新たな安全性情報に関する報告

今回新たに入手した安全性情報に基づき、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。

審議結果:承認

【報告事項】

なし

- 10. 大塚製薬株式会社
- 一大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象とした OPC-34712 の第 II/IIII 相検証試験一《医療機関 2》

【審議事項】

①新たな安全性情報に関する報告

今回新たに入手した安全性情報に基づき、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。

審議結果:承認

【報告事項】

なし

11. 大塚製薬株式会社

一大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象とした OPC-34712 の第 II/III 相検証試験一《医療機関 3》

【審議事項】

①新たな安全性情報に関する報告

今回新たに入手した安全性情報に基づき、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。

審議結果:承認

【報告事項】

なし

12. 大塚製薬株式会社

一大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象とした 0PC-34712 の第 ${\bf III}$ 相長期 試験—《医療機関 3》

【審議事項】

①新たな安全性情報に関する報告

今回新たに入手した安全性情報に基づき、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。

審議結果:承認

【報告事項】

なし

審議事項は他医療機関からの審議依頼による

次回の治験審査委員会開催予定は2021年4月12日とする