

地域医療機構 大阪病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2019年4月16日(火) 14:30~15:00
開催場所	地域医療機構 大阪病院 第5会議室
出席委員名	畑中 信良、伊藤 敏文、大黒 伸行、鈴木 朗、寺川 晴彦、国府 孝敏、 谷岡 美佐枝、魚澤 正克、恩地 俊夫、内田 浩明、福永 万実子
議題及び審議結果を含む主な議論の概要 (治験)	<p>【審議事項】</p> <p>議題1 バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎疾患患者を対象とした腎疾患の進行に対する finerenone の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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。 治験分担医師の変更について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題2 バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎疾患患者を対象とした心血管系疾患の進行に対する finerenone の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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。 治験分担医師の変更について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題3 協和発酵キリン株式会社の依頼による KRN23(KRN23-003)の第Ⅲ相臨床試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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</p> <p>議題4 協和発酵キリン株式会社の依頼による KRN23(KRN23-004)の第Ⅲ相臨床試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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</p> <p>議題5 レオファーマ株式会社によるアトピー性皮膚炎を対象とした tralokinumab の第Ⅲ相臨床試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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。 治験薬概要書の改訂、治験分担医師の変更について審議した。 審議結果：承認</p>

議題6 過去の tralokinumab 治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を対象に tralokinumab の安全性及び有効性を評価する非盲検、単一群、多施設共同長期延長試験- ECZTEND

当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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。

治験分担医師の変更について審議した。

審議結果：承認

議題7 糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用に関する情報を入手したことを受け、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。

治験分担医師の変更について審議した。

審議結果：承認

議題8 株式会社ツーセルの依頼による膝関節における軟骨損傷及び離断性骨軟骨炎を対象とした gMSC[®]1 の第Ⅲ相比較臨床試験

治験分担医師の変更について審議した。

審議結果：承認

【報告事項】

以下の内容について報告された。

議題1 リウマチ患者を対象とした ASP015K 第Ⅲ相試験

製造販売承認の取得について報告した。

議題2 エイワイファーマ株式会社の依頼による AYP301 の第Ⅲ相比較臨床試験

保管文書の廃棄について報告した。

議題3 ファイザー株式会社の依頼による SA4Ag の第2b 相試験

治験協力者の変更について報告した。

議題4 協和発酵キリン株式会社の依頼による KRN23(KRN23-003)の第Ⅲ相臨床試験

治験協力者の変更について報告した。

議題5 協和発酵キリン株式会社の依頼による KRN23(KRN23-004)の第Ⅲ相臨床試験

治験協力者の変更について報告した。

	<p>議題6 生化学工業株式会社の依頼による SI-613 の変形性関節症患者を対象とした第Ⅲ相試験 治験協力者の変更について報告した。 実施体制等による治験実施計画書別冊の改訂について報告した。</p> <p>議題7 SHOX 異常症における低身長に対する JR-401 の第Ⅲ相試験 治験協力者の変更について報告した。</p>
特記事項	なし
次回開催予定	2019年5月21日(火)午後2時30分