

第77回 社会福祉法人 恩賜財団 済生会 中央治験審査委員会

会議の記録の概要

開催日時	平成30年12月7日（金）15：30～16：40	
開催場所	〒108-0073 東京都港区三田1-4-28 三田国際ビル21階 社会福祉法人 恩賜財団 済生会 本部事務局 中会議室	
出席委員名	豊島 聰（欠席）委員長	林 茂樹（出席）副委員長
	市場みすゞ（出席）	漆原尚巳（欠席）
	大井田 隆（出席）	清水淳一（欠席）
	古屋芳樹（出席）	星野晴彦（出席）
	松原了（欠席）	山内敦（出席）
	山蔭文子（欠席）	山田知子（出席）
【審議事項】 議題①： 審議：延期		
議題②：「日本臓器製薬株式会社の依頼によるがん疼痛に対するNZ-687の第III相臨床試験－トラマドールカプセルを対照とした二重盲検並行群間比較試験－」について、対象疾患、選択除外基準、及び試験デザイン等により、治験実施の妥当性を審議した。 審議結果：承認		
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（DKD）と臨床診断された2型糖尿病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験」について、治験に関する変更（治験薬概要書）、治験実施状況報告書に基づき治験継続の妥当性を審議した。 審議結果：承認		
議題④：「バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病（DKD）と臨床診断された2型糖尿病患者における心血管系疾患の罹患率及び死亡率の低下に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験」治験に関する変更（治験薬概要書）、治験実施状況報告書に基づき治験		

	<p>継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑤：「バイエル薬品株式会社の依頼による非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 の第Ⅲ相試験」について、安全性情報に関する報告、治験に関する変更（治験参加カード）に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑥：「バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした ODM-201 のプラセボ対照第 III 相試験」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑦：「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」について、重篤な有害事象に関する報告、安全性情報に関する報告、治験に関する変更（治験薬概要書）に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑧：「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による過活動膀胱患者を対象とした GSK1358820 の第Ⅲ相試験」について、安全性情報に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑨：「田辺三菱製薬株式会社の依頼による変形性関節症患者を対象とした MT-5547 の第 II／III 相試験」について、安全性情報に関する報告、治験に関する変更（治験実施計画書の別紙、被験者の募集の手順（広告等）に関する資料の追加）に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑩：「バイエル薬品株式会社の依頼による赤血球造血刺激因子製剤治療を受けていない腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口 molidustat の有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験」について、重篤な有害事象に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑪ 「バイエル薬品株式会社の依頼による赤血球造血刺激因子製剤にて治療</p>
--	--

	<p>中の腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口 molidustat の有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する「無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験」について、重篤な有害事象に関する報告に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑫「アクテリオン ファーマシューティカルズ ジャパン株式会社の依頼による、動脈瘤性くも膜下出血に対しコイリング術を実施した患者を対象としたクラゾセンタンの第Ⅲ相試験」について、治験に関する変更（治験実施計画書、同意説明文書と補助資料、治験薬概要書、治験参加カード）に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑬：「Poxel 社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした imeglimin の第 III 相試験 (TIMES2)」について、安全性情報に関する報告、治験実施状況報告書に基づき治験継続の妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>【報告事項】</p> <p>報告①：「久光製薬株式会社の依頼によるがん患者を対象とした HFT-290 の第Ⅲ 相試験」</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験終了報告
特記事項	<p>【審議事項】</p> <p>議題①：延期</p> <p>議題②：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題③：3 施設からの審議依頼による</p> <p>議題④：4 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑤：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑥：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑦：2 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑧：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑨：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑩：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑪：1 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑫：2 施設からの審議依頼による</p> <p>議題⑬：1 施設からの審議依頼による</p>