

さいたま市立病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成 30 年 1 月 10 日(水) 15 : 59 ~ 17 : 38
開催場所	さいたま市立病院 東棟 3 階 講義室
出席委員名	出席者：堀之内 宏久、増田 肇、佐藤 清二（※一時退席）、小川 裕美子、石井 素子、白石 智子、大沢 教男、高野 哲好、肥留間 美城
議題及び審議結果を含む議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題① パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による RSV 下気道感染患者を対象とした第Ⅱ相試験 • 治験実施の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題② 株式会社 京都医療設計の依頼による腸骨動脈の病変における生体吸収性末梢血管用ステントの有効性及び安全性評価（第Ⅲ相） • 審議依頼施設で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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題③ 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 (エンドキサバン) 第Ⅲ相試験 • 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。 • 治験期間が 1 年を超えるため、引き続き治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題④ バイエル薬品株式会社による An international, multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled phase 3 trial investigating the efficacy and safety of rivaroxaban to reduce the risk of major thrombotic vascular events in patients with symptomatic peripheral artery disease undergoing lower extremity revascularization procedures 下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患患者を対象とした重大な血栓性血管イベントの発現リスクの低減におけるリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討する国際共同、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験（VOYAGER PAD） • 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑤ 日本ペーリング・インゲルハイム株式会社の依頼による塞栓源不明の脳塞栓症を発症した患者を対象に、経口直接トロンビン阻害剤であるダビガトランエテキシラート (110mg 又は 150mg, 経口 1 日 2 回) の脳卒中の再発予防における有効性及び安全性をアセチルサリチル酸 (100mg 経口 1 日 1 回) と比較するランダム化、二重盲検試験（RE-SPECT ESUS）</p>

	<ul style="list-style-type: none"> 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。 治験期間が1年を超えるため、引き続き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 ファイザー株式会社の依頼による成人の慢性腰痛症患者を対象としたTanezumabの第3相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。 治験期間が1年を超えるため、引き続き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⑦ EPSインターナショナル株式会社（治験国内管理人）の依頼による小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象としたMOD-4023の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑧ 株式会社キュア・アップの依頼によるニコチン依存症患者を対象としたCA-F17の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 治験実施計画書等の変更に関して、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。 <p>審議結果：承認</p>
特記事項	<p>【報告事項】</p> <p>以下について報告された</p> <p>議題① 株式会社キュア・アップの依頼によるニコチン依存症患者を対象としたCA-F17の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 前回の治験審査委員会で「修正の上で承認」となった、被験者の募集の手順に関する資料の修正内容について報告された。

議題⑧ 1 施設からの審議依頼による。

【報告事項】

議題① 1 施設からの報告依頼による。