

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	2019年9月11日(水) 16：00～ 16：18
開催場所	さいたま市立病院 東棟3階 講義室
出席委員名	堀之内 宏久、佐藤 清二、大熊 潔、大森 さゆ、小川 裕美子、石井 素子、森田 繁、細沼 寛、越田 歩、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 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）</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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>審議結果：承認</p> <p>議題② 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</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③ 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）</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。 ・治験実施計画書等の変更について、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。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題④ MSD 株式会社の依頼による MK-3009 第Ⅱ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。 ・治験分担医師の変更について、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。 ・また、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⑤ IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による高リスクの小児を対象とした MEDI8897 の第 2/3 相臨床試験 ・治験実施計画書等の変更について、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</p>
特記事項	<p>【審議事項】</p> <p>議題① 1 施設からの審議依頼による。</p> <p>議題② 1 施設からの審議依頼による。</p> <p>議題③ 1 施設からの審議依頼による。</p> <p>議題④ 1 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>