

第184回 共同治験審査委員会議事録の要旨

日時	2020年 4月 21日 18時 03分～ 18時 12分				
場所	医療法人社団 誠馨会 新東京病院 1F ラーニングセンター				
出席者	岡部 寛	北村 英之	柳林 聡	濱口 恵子	
	森田 俊一	村山 幸優	小田 祐子	川並 弘純	石井 新一郎
議題	1 YLバイオロジクス株式会社の依頼による腎性貧血患者を対象としたYLB217の第Ⅲ相長期投与試験				
審議事項	① 治験分担医師、協力者リストの変更				
審議内容	委員からの意見・異論は特になし。				
結果	承認				
特記事項					
議題	2 TMS-007の脳梗塞患者を対象とした単回投与試験(前期第Ⅱ相試験)				
審議事項	① 治験実施計画書の変更 ② 治験分担医師、協力者リストの変更				
審議内容	委員からの意見・異論は特になし。				
結果	承認				
特記事項					

議 題	3 うっ血性心不全患者を対象としてOPC-61815の有効性及び安全性をトルバプタン錠15mgと比較する, 無作為化, 多施設共同, 実薬対照, 二重盲検, 並行群間, 非劣性検証試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議内容	委員からの意見・異論は特になし。
結 果	承認
特記事項	
議 題	4 DU-176b第Ⅲ相臨床試験(非弁膜症性心房細動)-既存の経口抗凝固薬の投与が困難な80歳以上の非弁膜症性心房細動患者を対象とした多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験-
審議事項	① 治験終了報告
審議内容	委員からの意見・異論は特になし。
結 果	
特記事項	
議 題	5 (治験国内管理人)IQVIAサービシズ ジャパン株式会社の依頼による駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 ② 治験実施計画書の変更 ③ 治験分担医師の変更
審議内容	委員からの意見・異論は特になし。
結 果	承認

特記事項	症例登録中断、Screening期間中の被験者登録について報告
議 題	6 (治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による駆出率が低下した慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験
審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 ② 当院で発生した重篤な有害事象 ③ 治験実施計画書の変更 ④ 治験分担医師の変更
審議内容	委員からの意見・異論は特になし。
結 果	承認
特記事項	