

九州労災病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2019年 12月 9日 17:20 ~ 18:11				
開催場所	九州労災病院 4F 会議室				
出席委員名	金澤 耕介 河田 泰定 高橋 浩平 平瀬 伸尚 中村 泰士 白石 貴寿 吉中 裕治 今村 剛 山口 美香 高橋 陽子 工藤 二郎(外部委員)				
議題及び審議結果を含む主要な議論の概要	<p>議題①: ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるBMS-986177の第2相試験 治験実施計画書等に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 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 安全性情報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> <p>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 安全性情報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> <p>議題④: バイエル薬品株式会社の依頼による左室駆出率が低下した心不全(HFrEF)患者を対象に、経口 sGC刺激薬vericiguatの有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第III相、臨床アウトカム試験 終了報告がなされた。</p> <p>議題⑤ フェリング・ファーマ株式会社の依頼による軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者にFE 999315を8週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第III相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験 安全性情報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> <p>議題⑥: 大正製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたTS-152の第Ⅱ/Ⅲ相試験 説明文書、同意文書、治験薬概要書補遺の改訂および安全性情報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> <p>議題⑦: 大正製薬株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたTS-152の継続長期試験 説明文書、同意文書、治験薬概要書補遺の改訂および安全性情報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> <p>議題⑧: ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第2b/3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、日誌カード、同意説明文書、同意書の改訂、被験者募集広告および安全性情報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>				