

第 207 回 東京都済生会中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時：平成 28 年 4 月 19 日（火）18 時 30 分～19 時 00 分

開催場所：東京都済生会中央病院 新棟第 2 会議室

出席者：仁王進太郎 高橋寿由樹 清水淳一 中村守男 廣瀬茂道 窓岩清治
関根一美 信清真千子 松本聡 鴫田洋子 岡本多喜子 金子正志

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

<審議事項>

1. バイエル薬品株式会社の依頼による BAY59-7939 の冠動脈疾患を合併した非代償性心不全患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験
治験依頼者より安全性情報等に関する報告書が提出され、審議の結果、治験を継続することが承認された。
2. サノフィ株式会社の依頼による急性冠症候群を発症した高コレステロール血症の患者を対象とした Alirocumab の第Ⅲ相試験
治験依頼者より安全性情報等に関する報告書が提出され、審議の結果、治験を継続することが承認された。
3. 1型糖尿病患者を対象としたBMS-512148の安全性、有効性、薬物動態、及び薬力学を検討する第Ⅰ/Ⅲ相試験
治験依頼者より安全性情報等に関する報告書が提出され、審議の結果、治験を継続することが承認された。
また、治験実施計画書、治験分担医師の変更が承認された。
4. 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)
治験依頼者より安全性情報等に関する報告書が提出され、審議の結果、治験を継続することが承認された。
5. 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
治験実施計画書・同意説明文書・被験者募集方法の変更が審議され、全員一致で治験の継続が承認された。
6. ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumab の第 3 相試験
治験依頼者より安全性情報等に関する報告書が提出され、審議の結果、治験を継続することが承認された。
治験実施計画書・同意説明文書・被験者募集方法の変更が審議され、全員一致で治験の継続が承認された。

<報告事項>

1. バイエル薬品株式会社の依頼による BAY59-7939 の冠動脈疾患を合併した非代償性心不全患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験
当院における治験の中止が報告された。
保険契約証明書の期間延長が報告された。

2. 1型糖尿病患者を対象としたBMS-512148の安全性、有効性、薬物動態、及び薬力学を検討する第I/III相試験
治験協力者の変更が報告された。
3. 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)
治験実施計画書別紙2の変更が報告された。
4. 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
治験実施計画書別紙の変更が報告された。
5. ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の慢性腰痛症患者を対象としたTanezumabの第3相試験
治験実施計画書別紙の変更が報告された。