

第 263 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：2020 年 12 月 15 日（火）17 時 35 分～17 時 55 分

開催場所：東京都済生会中央病院 北棟第 1 会議室

出席者：仁王進太郎 窓岩清治 遠藤高志 澤田美絵 楠見彰宏 信清眞千子 松本聰
鶴田洋子 金子正志 岡本多喜子

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
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. シミック株式会社の依頼によるポルフィリン症患者に対する ENVISION 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。
治験依頼者より治験に関する変更申請書が提出され、審議の結果、治験の変更が承認された。
3. ニプロ株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした NP028 の
多施設共同試験
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。
治験依頼者より治験に関する変更申請書が提出され、審議の結果、治験の変更が承認された。
4. 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. 浅大腿動脈から膝窩動脈病変を対象とした MDK-1901 の臨床試験
治験責任医師より重篤な有害事象に関する報告書及び重篤な有害事象及び不具合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。

<報告事項>

1. ニプロ株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした NP028 の
多施設共同試験
治験実施計画書分冊の更新が報告された。