

磐田市立総合病院治験審査委員会

会議の記録の概要

開催日時	2017年2月21日(火) 16:00~16:27
開催場所	磐田市立総合病院 中会議室
出席委員名	寺田雅彦、正木銀三、山崎薫、古谷隆一、太田紘子、栗田昭、鈴木秋男、渥美千穂、大場慎太郎、佐原直美、山田悟史
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題① 喘息に対するフルチカゾンフランカルボン酸エステル(FF)/ウメクリジニウム(UMEC)/ビラントロール(VI)の3剤配合剤投与とFF/VIの2剤配合剤投与の効果比較試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>臨床試験実施計画書等に基づき治験を実施することの妥当性について審議した。</li> </ul> <p>審査結果:承認</p> <p>議題② ファイザー株式会社の依頼による慢性腰痛症を対象とした日本人成人の慢性腰痛症患者を対象としたTanezumabの長期皮下投与時の安全性および有効性を評価する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照比較試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>治験に関する変更について審議した。</li> </ul> <p>審査結果:承認</p> <p>議題③ Pearl Therapeutics, Inc.の依頼によるCOPDを対象としたPT010、PT003、PT009およびSymbicort® Turbuhaler®の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。</li> <li>治験に関する変更について審議した。</li> <li>治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。</li> </ul> <p>審査結果:承認</p> <p>議題④ Pearl Therapeutics, Inc.の依頼によるCOPDを対象としたPT010、PT003、PT009およびSymbicort® Turbuhaler®の第Ⅲ相継続試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。</li> </ul> <p>審査結果:承認</p> <p>議題⑤ 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。</li> </ul> <p>審査結果:承認</p> <p>議題⑥ 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。</li> </ul> <p>審査結果:承認</p> <p>議題⑦ 協和発酵キリン株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患(COPD)の増悪歴がある中等症から最重症のCOPD患者を対象とした2用量のbenralizumab(MEDI-563/KHK4563)の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、長期投与(56週間)、プラセボ対照、並行群間、多施設共同、第Ⅲ相臨床試験(GALATHEA)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。</li> </ul> <p>審査結果:承認</p> <p>議題⑧ 中外製薬株式会社の依頼による吸入ステロイド薬及びその他の長期管理薬を使用しているにもかかわらずコントロール不十分な喘息患者を対象としたLebrikizumabの有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相ランダム割付二重盲検プラセボ対象比較試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。</li> <li>治験に関する変更について審議した。</li> </ul> <p>審査結果:承認</p>
特記事項	なし