

第164回 徳島赤十字病院治験審査委員会 会議の記録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>平成30年7月13日（金）17：00～17： 20 徳島赤十字病院 402会議室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>別宮史朗、尾崎敬治、飛田泰斗史、竹内隆文、松崎和代、塩田幸弘、船田正博、吉岡誠、逢坂公弘</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p><b>【審議事項】</b>  <b>議題①ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による心筋梗塞後の患者を対象としたACZ885の第Ⅲ相試験</b>          安全性情報等に関する報告書に基づき、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。          審議結果：承認</p> <p><b>議題②ニプロ株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象としたNP023の多施設共同比較試験（NP023-P01）</b>          重篤な有害事象に関する報告書に基づき、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。          審議結果：承認</p> <p><b>議題③日本メドトロニック株式会社の依頼による大動脈弁疾患患者における17mmのMDT-2215大動脈用生体弁の安全性及び有効性を評価する多施設共同、非無作為化試験</b>          安全性情報等に関する報告書に基づき、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。          審議結果：承認</p> <p><b>議題④小野薬品工業株式会社の依頼によるON0-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験</b>          安全性情報等に関する報告書に基づき、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。          審議結果：承認</p> <p><b>議題⑤バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患又は末梢動脈疾患患者におけるリバーロキサバンによる主要心血管イベントの抑制を検討する無作為化比較試験</b>          治験薬概要書の変更、安全性情報等に関する報告書に基づき、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。          審議結果：承認</p> <p><b>【報告事項】</b>  <b>議題①日本メドトロニック株式会社の依頼による大動脈弁疾患患者における17mmのMDT-2215大動脈用生体弁の安全性及び有効性を評価する多施設共同、非無作為化試験</b>          モニター及び監査担当者の変更</p> <p><b>議題②小野薬品工業株式会社の依頼によるON0-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験</b>          治験実施計画書別冊1の変更</p> <p><b>議題③バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験</b>          安全性情報の報告          治験の終了</p>
<p>特記事項</p>	<p><b>【審議事項】</b></p>