カ・〒0回 応曲が1丁桝加加駅番直安良五 云磁の心跡の1000 	
開催日時	平成29年2月10日(金)17:00~17:35
開催場所	徳島赤十字病院 402会議室
出席委員名	別宮史朗、尾崎敬治、新谷保実、谷勇人、鈴江朋子、塩田幸弘、吉岡誠
議題及び審議結果を	【審議事項】
含む主な議論の概要	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
	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
	議題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3相試験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
	議題③日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼によるステント留置を伴う 経皮的冠動脈インターベンション後の非弁膜症性心房細動患者を対象とした ダビガトランエテキシラートの第Ⅲ b 相試験 Protocol Reference1の変更、重篤な有害事象に関する報告書、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
	議題④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) 治験実施計画書及び症例報告書の見本の変更に基づき、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
	議題⑤アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による脂質異常 症患者を対象としたAMG145 (エボロクマブ) の第皿相試験 治験実施計画書に対する国内における追加事項の変更に基づき、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
	議題⑥アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による既存試験に割付けられた脂質異常症患者を対象としたAMG145(エボロクマブ)の第Ⅲ相試験治験実施計画書に対する国内における追加事項の変更に基づき、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
	議題⑦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、多施設共同試験重篤な有害事象に関する報告書、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について審議した。審議結果:承認
	議題⑧小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-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について審議した。 審議結果:承認
	議題⑨第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象としたDU-176b

(エドキサバン) 第Ⅲ相試験

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について審議した。

審議結果:承認

議題⑩アボット バスキュラー ジャパン株式会社の依頼による虚血性心疾患被験者 に対するAVJ-301と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験

治験実施計画書、治験機器概要書並びに同意説明文書補足説明資料の変更に基づき、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

議題⑪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計略

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

【報告事項】

議題①アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による脂質異常 症患者を対象としたAMG145(エボロクマブ)の第Ⅲ相試験

安全性情報等に関する報告

治験の終了

議題②アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による既存試験に割付けられた脂質異常症患者を対象としたAMG145(エボロクマブ)の第Ⅲ相試験治験の終了

特記事項

【審議事項】