

開催日時	2024年2月1日(木) 16時30分～16時55分
開催場所	本館3階 会議室1
出席委員	中津裕臣、宮内義浩、伊藤啓子、鈴木典男、古屋隆俊、石井昭広、石上弥耶、加瀬佳子
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題① シュニツラー症候群に対するACZ885の有効性と安全性を検討する非盲検投与試験 【審議事項】 ・安全性情報:新たな安全性に関する報告があったため、治験を継続することの妥当性を審議した。 ・モニタリング報告書:当院で実施されたモニタリングの結果報告を受け、治験を継続することの妥当性を審議した。 ■審議結果:承認</p> <p>議題② ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象としたTQJ230の第Ⅲ相試験 【審議事項】 ・安全性情報:新たな安全性に関する報告があったため、治験を継続することの妥当性を審議した。 ・治験実施計画変更:治験分担医師削除について審議した。 ■審議結果:承認</p> <p>議題③ アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran (AMG 890)の第Ⅲ相試験 【審議事項】 ・安全性情報:新たな安全性に関する報告があったため、治験を継続することの妥当性を審議した。 ・治験実施計画変更:治験薬概要書、治験実施計画書、説明文書・同意文書の改訂、治験分担医師削除について審議した。 ■審議結果:承認</p> <p>【報告事項】 ・治験協力者の変更について報告した。</p> <p>議題④ 日本メジフィジックス株式会社の依頼による虚血性心疾患が疑われる患者を対象としたNMB58の後期第Ⅱ相試験 【審議事項】 ・治験実施計画変更:治験分担医師削除について審議した。 ■審議結果:承認</p> <p>議題⑤ バイエルが治験依頼者として実施した先行試験に組入れられた被験者にダロルタミドを継続投与する非盲検、単一群、ロールオーバー試験 【審議事項】 ・治験実施計画変更:説明文書・同意文書、試験参加カードの改訂について審議した。 ■審議結果:承認</p> <p>議題⑥ ACS患者を対象としたGSL112の二重盲検第3相臨床試験 【審議事項】 ・治験実施計画変更:治験分担医師削除について審議した。 ■審議結果:承認</p> <p>議題⑦ 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 【審議事項】 ・治験実施計画変更:治験分担医師削除について審議した。 ・継続審査:治験継続の妥当性を審議した。 ■審議結果:承認</p> <p>【報告事項】 ・治験協力者の変更について報告した。</p> <p>議題⑧ 薬剤コーティングバルーンカテーテルTCD-17187の多施設共同単群試験 【審議事項】 ・終了報告の妥当性について審議した。 ■審議結果:承認</p>