平成28年度 第1回 治験審査委員会

会議の記録の概要

- 1. 日 時 平成28年4月14日 (木) 午後5時00分~午後5時40分
- 2. 場 所 東館11階 C会議室
- 3. 出席者 脇昌子、金森久美子、佐藤景二、中野眞汎、杉山浩明、五十嵐健康、井出雅子、 岡本浩明、久保田敦之、斉藤輝乃、佐藤友香、野中教世、深澤誠司

4. 審議事項

(1) 新規治験申請

なし

(2) 治験の継続審議

① ノバルティスファーマ株式会社の依頼による左室駆出率が低下した日本人慢性心不全患者 のmorbidity 及びmortality に対するLCZ696の有効性及び安全性をエナラプリルと比較 検討する多施設共同,ランダム化,二重盲検,並行群間,実薬対照比較試験

検討する多施設共同、ランダム化、二重盲検、並行群間、実薬対照比較試験 依頼者から報告された安全性情報について、治験責任医師の見解に基づき治験を継続実施す ることの妥当性について審議した。

依頼者、治験責任医師から提出された治験に関する変更申請書(分担医師)について、添付 資料に基づき治験を継続実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

② バイエル薬品株式会社の依頼による下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患患者を対象としたリバーロキサバンのプラセボ対照第Ⅲ相国際共同試験(VOYAGER PAD)

依頼者から報告された安全性情報等について、治験責任医師の見解に基づき治験を継続実施することの妥当性について審議した。

依頼者、治験責任医師から提出された治験に関する変更申請書(分担医師)について、添付 資料に基づき治験を継続実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

③ サノフィ株式会社の依頼によるスタチン以外の脂質低下療法又は低用量スタチン療法により適切にコントロールできない高コレステロール血症患者を対象としたalirocumabの第Ⅲ相試験 依頼者から報告された安全性情報について、治験責任医師の見解に基づき治験を継続実施することの妥当性について審議した。

依頼者、治験責任医師から提出された治験に関する変更申請書(分担医師)について、添付 資料に基づき治験を継続実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

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相試験

依頼者から報告された安全性情報等について、治験責任医師の見解に基づき治験を継続実施することの妥当性について審議した。

依頼者、治験責任医師から提出された治験に関する変更申請書(分担医師)について、添付 資料に基づき治験を継続実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

5. 報告事項

(1)治験実施体制の変更 1件について報告された。

(2) PMDA医薬品GCP実地調査の結果通知: SAR236553 改善すべき事項「特になし」