

平成29年度 第4回 治験審査委員会

会議の記録の概要

1. 日 時 平成29年8月10日（木）午後5時00分～午後5時25分
2. 場 所 東館11階 C会議室
3. 出席者 脇昌子、金森久美子、五十嵐健康、吉田佳枝、齋藤輝乃、井出雅子、石川和俊、野田緑、山田 浩、坂井美文
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
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。
治験責任医師から提出された重篤な有害事象に関する報告書（3件4報告）について、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。
治験責任医師から提出された重篤な有害事象に関する報告書（第2報）について、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。
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（PT010006）
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。
審議結果：承 認
 - ⑤ 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相長期安全性試験（PT010007）
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。
審議結果：承 認
5. 報告事項
 - (1) 逸脱報告
Pearl Therapeutics, IncのPT010、PT003、PT009（PT010006試験） 1 件
 - (2) Pearl Therapeutics, IncのPT010、PT003、PT009（PT010007試験）
症例数追加（5→7例）に伴う変更覚書締結

(3) バイエル薬品株式会社依頼のリバーロキサバン
ASA (バイアスピリン) の添付文書改訂

以上