# 平成30年度 第3回 治験審査委員会 会議の記録の概要

- 1. 日 時 平成30年7月12日 (木) 午後4時30分~午後5時00分
- 2. 場 所 西館11階 第一会議室
- 3. 出席者 山本紀夫、佐藤景二、深澤誠司、五十嵐健康、大石千晴、中川和巳、野田緑、山田浩、 坂井美文

## 4. GCP審議事項

- (1)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を対象としたLCZ696の第Ⅲ相試験
    - ア)依頼者から報告された安全性情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。
    - イ) 依頼者、治験責任医師から提出された変更申請書について、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)
  - ア)依頼者から報告された安全性情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。
  - イ) 依頼者、治験責任医師から提出された変更申請書について、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

③Pearl 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

④アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたDapagliflozinの第Ⅲ相試験 依頼者、治験責任医師から報告された変更申請書について、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

治験実施体制の変更 2件について報告された。