## 第168回 共同治験審査委員会議事録の要旨

日時	2	2018年 12月 18日 17 時 38 分~ 17 時 57 分
場所	医療法人	社団 誠馨会 新東京病院 1F ラーニングセンター
		.晶    北村 英之   柳林 聡    石井 新一郎
出席者	森田俊	一 小田 祐子
議	題	DU-176b第Ⅲ相臨床試験(非弁膜症性心房細動)-既存の経口抗凝固薬の投与が困難な80 1 歳以上の非弁膜症性心房細動患者を対象とした多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検 比較試験-
		① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審議	事項	
		  委員からの意見・異論は特になし。
審議内容		
6.1		承認
結	果	
特記	事 項	治験分担医師の石黒 久晶委員長は審議及び採決に不参加
議	題	2 MT-6548の保存期慢性腎臓病に伴う貧血患者を対象とした第Ⅲ相検証的試験 {ダルベポエチンアルファ(遺伝子組換え)を対照薬とした非盲検比較試験}
		当該治験薬で発生した重篤な副作用等
		② 継続審査(実施状況報告)
審議事項		
審議	内 容	委員からの意見・異論は特になし。 
		  承認
結	果	AT DIO
特記	事 項	  治験分担医師の石黒 久晶委員長は審議及び採決に不参加
		·

議題	3 アンドルティスファーマ株式会社の依頼による、hsCRP高値を示す心筋梗塞後の安定した患者を対象としたcanakinumabの第Ⅲ相試験			
	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等			
	② 当院で発生した重篤な有害事象			
審議事項	③ 治験薬概要書の変更			
審議内容	委員からの意見・異論は特になし。			
	  承認			
結果	is a supplemental to the s			
   特記事項	  治験の早期中止について報告した。			
付 記 尹 垻				
議題	4 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-3			
17. ACL	4 01と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験			
	① 当院で発生した重篤な有害事象			
審議事項				
<b>金镁山</b> 泰	委員からの意見・異論は特になし。			
審議内容				
 結 果	承認			
和				
特記事項	治験分担医師の石黒 久晶委員長は審議及び採決に不参加			

議題	5 (治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による駆出率が保持された 慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験
	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
	② 被験者用アンケートシート
審議事項	
審議内容	委員からの意見・異論は特になし。
H HX F 1 H	
結果	承認
特記事項	治験分担医師の石黒 久晶委員長は審議及び採決に不参加
議題	6 (治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン株式会社の依頼による駆出率が低下した慢
<b>一                                    </b>	性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験
	② 被験者用アンケートシート
審議事項	
審議内容	委員からの意見・異論は特になし。
田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田	
結果	承認
η'μ <b>*</b>	
特記事項	治験分担医師の石黒 久晶委員長は審議及び採決に不参加