第271回治験審查委員会議事録概要

日 時:2022年10月17日(月) 16:30~17:30

場 所:談話室

出席者:柳田(内科副院長)、田山(整形外科担当部長)、中村(消化器内科部長)、倉地(看護部部長)、

山内(臨床研究支援室副室長)、西堂園(検査部技師長)、松下(総務部長)、野口(外部委員)

欠席者:

1. 確認事項

1) 第270回治験審査委員会議事録の確認を行い、全員一致で承認された。

2. 審議事項

1) 治験実施計画書変更、有害事象報告等の審査

(1)BAY 94-8862

依頼者名:バイエル薬品株式会社

治験課題:左室駆出率40%以上の心不全患者(NYHA心機能分類II~IV度)における罹患率及び死

亡率に関して、finerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重

盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験

申 請 科:循環器・高血圧内科

審査事項:新たな安全性情報等に関する報告の可否

審査結果:全員一致で新たな安全性情報等に関する報告の確認をし、承認した。

②KJX839

依頼者名: ノバルティス ファーマ株式会社

治験課題:ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるLDL-C高値の日本人患者を対象とした

KJX839の第Ⅱ相試験

申 請 科:循環器・高血圧内科

審査事項:新たな安全性情報等に関する報告の可否

審査結果:全員一致で新たな安全性情報等に関する報告の確認をし、承認した。

③SZC

依頼者名:アストラゼネカ株式会社

治験課題: 高カリウム血症又は高カリウム血症のリスクを有する慢性腎臓病(CKD) 患者のCKD 進

行におけるジルコニウムシクロケイ酸ナトリウム水和物の有効性試験

申請科:腎臟内科

審査事項:新たな安全性情報等に関する報告の可否

審査結果:全員一致で新たな安全性情報等に関する報告の確認をし、承認した。

4 EX6018-4758

依頼者名: ノボノルディスク ファーマ株式会社

治験課題: ノボノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を

対象としたziltivekimabの効果を検討する第3相試験

申 請 科:循環器·高血圧内科

審査事項:新たな安全性情報等に関する報告の可否

審査結果:全員一致で新たな安全性情報等に関する報告の確認をし、承認した。

⑤EX-9536-4388

依頼者名: ノボノルディスクファーマ株式会社

治験課題:ノボノルディクスファーマ株式会社の依頼による過体重又は肥満被験者を対象とした

NN9535の第Ⅲ相心血管系アウトカム試験

申 請 科:循環器・高血圧内科

審査事項:新たな安全性に関する報告書、治験に関する変更申請書の可否

審査結果:全員一致で新たな安全性に関する報告書、治験に関する変更申請書を確認し、承認した

6MT-8554

依頼者名:田辺三菱

治験課題:田辺三菱製薬株式会社による第Ⅱ相試験

申 請 科:糖尿病内科

審査事項:治験実施状況報告書の可否

審査結果:全員一致で治験実施状況報告書を確認し、承認した

(7)DD411401

依頼者名:住友ファーマ株式会社

治験課題:住友ファーマ株式会社の依頼によるイメグリミン塩酸塩の腎機能障害を伴う日本人

2型糖尿病患者を対象とした第4相長期投与試験

申 請 科:糖尿病内科

審査事項:新たな安全性に関する報告書、治験に関する変更申請書の可否

審査結果:全員一致で新たな安全性に関する報告書、治験に関する変更申請書を確認し、承認した

2) 治験実施状況報告

3. 製造販売後調査の審査

1) 終了の審査 3件 承認

以上の内容を審査し、全員一致で承認した。

4. その他