

公立松任石川中央病院治験審査委員会の記録（概要）

開催日時	2019年5月13日（月）17:00～17:30	開催場所	公立松任石川中央病院 北棟1階 講義室	
出席委員名	柿木 嘉平太、竹田 利弥、高枝 知香子、長岡 匡、米山 達也、紺谷 優理奈、中本 富士子、村瀬 由美、西 康雄、川崎 裕史、徳野 哲子、中野 光			
議 題	主な議論の概要		審査/報告 依頼施設数	審議 結果
<継続審査> （治験課題名） 維持血液透析下の二次性副甲状腺機能亢進症患者を対象としたSK-1403の二重盲検並行群間比較試験（第III相試験） （開発の相）第III相試験 （治験依頼者名）株式会社 三和化学研究所	・提出された審査資料に基づき、治験を引き続き実施することの妥当性について審査した。		1施設	承認
<継続審査> （治験課題名） 興和株式会社の依頼による高脂血症患者を対象としたK-877の第4相試験 （開発の相）第4相試験 （治験依頼者名）興和株式会社	・提出された審査資料に基づき、治験を引き続き実施することの妥当性について審査した。		2施設	承認
<報告事項> （治験課題名） 維持血液透析下の二次性副甲状腺機能亢進症患者を対象としたSK-1403の二重盲検並行群間比較試験（第III相試験） （開発の相）第III相試験 （治験依頼者名）株式会社 三和化学研究所	2019年4月1日に実施した迅速審査（治験分担医師の変更）について承認した旨の報告を行った。		1施設	-
<報告事項> （治験課題名） 興和株式会社の依頼による高脂血症患者を対象としたK-877の第4相試験 （開発の相）第4相試験 （治験依頼者名）興和株式会社	2019年4月1日に実施した迅速審査（治験分担医師の変更）について承認した旨の報告（公立松任石川中央病院のみ）を行った。		1施設	-

当院で実施中の試験について、外部治験審査委員会にて下記の通り、審議/採決されたことを報告した。

議 題	主な議論の概要	審査/報告 依頼施設数	審議 結果
<p><報告事項> (治験課題名) アストラゼネカ株式会社の依頼による高トリグリセライド血症を有する心血管リスクの高い患者を対象とした長期アウトカム試験 (開発の相) 第 III 相試験 (治験依頼者名) アストラゼネカ株式会社</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・2019年2月28日小堀治験審査委員会にて治験継続について審議され、承認されたことを報告した。 ・2019年4月1日小堀治験審査委員会にて実施した迅速審査(治験分担医師の変更)について承認されたことを報告した。 ・2019年4月25日小堀治験審査委員会にて治験継続について審議され、承認されたことを報告した。 	1 施設	-
<p><報告事項> (治験課題名) 日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病患者を対象とした JTZ-951 の第 III 相試験 (開発の相) 第 III 相試験 (治験依頼者名) 日本たばこ産業株式会社</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・2019年2月28日小堀治験審査委員会にて治験継続について審議され、承認されたことを報告した。 ・2019年4月25日小堀治験審査委員会にて治験終了報告書に基づき、治験が終了したことを報告した。 	1 施設	-
<p><報告事項> (治験課題名) 日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う維持血液透析患者を対象とした JTZ-951 の第 III 相試験 (MBA4-2) (開発の相) 第 III 相試験 (治験依頼者名) 日本たばこ産業株式会社</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・2019年2月28日小堀治験審査委員会にて治験継続について審議され、承認されたことを報告した。 ・2019年4月25日小堀治験審査委員会にて治験終了報告書に基づき、治験が終了したことを報告した。 	1 施設	-
<p><報告事項> (治験課題名) 赤血球造血刺激因子製剤にて治療中の腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口 molidustat の有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験 (開発の相) 第 III 相試験 (治験依頼者名) バイエル薬品株式会社</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・2019年2月14日マノメディカルクリニック治験審査委員会にて治験継続について審議され、承認されたことを報告した。 ・2019年3月14日マノメディカルクリニック治験審査委員会にて治験継続について審議され、承認されたことを報告した。 ・2019年4月3日マノメディカルクリニック治験審査委員会にて実施した迅速審査(治験分担医師の変更)について承認されたことを報告した。 ・2019年4月11日マノメディカルクリニック治験審査委員会にて治験継続について審議され、承認されたことを報告した。 	1 施設	-

<p><報告事項></p> <p>(治験課題名)</p> <p>赤血球造血刺激因子製剤にて治療中の腎性貧血を合併した透析患者を対象とした、経口 molidustat の有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為化二重盲検、ダブルダミー、実薬対照、並行群間、多施設共同試験</p> <p>(開発の相) 第 III 相試験</p> <p>(治験依頼者名) パイエル薬品株式会社</p>	<ul style="list-style-type: none"> ・2019年2月14日マノメディカルクリニック治験審査委員会にて治験継続について審議され、承認されたことを報告した。 ・2019年3月14日マノメディカルクリニック治験審査委員会にて治験継続について審議され、承認されたことを報告した。 ・2019年4月3日マノメディカルクリニック治験審査委員会にて実施した迅速審査(治験分担医師の変更)について承認されたことを報告した。 ・2019年4月11日マノメディカルクリニック治験審査委員会にて治験継続について審議され、承認されたことを報告した。 	<p>1施設</p>	<p>-</p>
--	---	------------	----------