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	2024年12月3日(火)17:00~17:20	開催場所	公立松任石川中央病院 >	化棟1階 応持	妾室	
出席委員名	山下 竜也、竹田 利弥、長岡 匡、北野 紗、藤原 敦子、中野 光、中本 富士子	\$ 鉄平、越智 雅彦、田村 裕美、井関 真理、高畑 愛、吉田 梨				
議題		Ξ	主な議論の概要	審査/報告 依頼施設数	審議 結果	
Milvexian の有効性 価する第 3 相, ラ 間, 実薬対照試験 (開発の相)第3相		験を引き続きまて審査した。	下の審査資料に基づき、治 E施することの妥当性につい B等に関する報告書	1 施設	承認	
害剤 Milvexian の ダム化, 二重盲検 (開発の相)第3相	性冠症候群患者を対象に経口第 XIa 因子阻 有効性及び安全性を評価する第 3 相,ラン ,プラセボ対照, event-driven 試験 引試験 アンセンファーマ株式会社	験を引き続きま て審査した。	下の審査資料に基づき、治 2施することの妥当性につい 最等に関する報告書	1 施設	承認	
た VR-205 の第Ⅲ (開発の相)第3相		験を引き続きまて審査した。 ① 安全性情	下の審査資料に基づき、治 を施することの妥当性につい 報等に関する報告書 する変更申請書	1 施設	承認	

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
<報告事項> (治験課題名) バイエル薬品株式会社の依頼による2型糖尿病を合併する慢性 腎臓病を対象としたフィネレノン、エンパグリフロジンの第Ⅱ相試験 (開発の相)第2相試験 (治験依頼者名)バイエル薬品株式会社	・2024年11月28日東京セントラル臨床研究審査委員会にて提出された安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について承認されたことを報告した。	1	-
<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腎機能障害を伴う心不全 患者を対象とした balcinrenone/ダパグリフロジン配合剤の効果 を評価する第Ⅲ 相試験 (開発の相)第3相試験 (治験依頼者名)アストラゼネカ株式会社	・2024年11月28日神保整形外科治験審査委員会にて提出された安全性情報等に関する報告書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について承認されたことを報告した。	-	-
<報告事項> (治験課題名) 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3819469 の第Ⅲ相 試験 (開発の相)第3相試験 (治験依頼者名)日本イーライリリー株式会社	・2024年11月28日神保整形外科治験審査委員会にて提出された安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について承認されたことを報告した。	-	-