

## 第134回 桜橋渡辺病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成28年3月18日（金）17:00～18:00
開催場所	桜橋渡辺病院 8階会議室
出席委員名	<p>特定医療法人渡辺医学会理事 横田惺、社会福祉法人幸聖福社会理事 馬場修一、一般社団法人交野市医師会 米田正昭、福岡法律事務 尾崎 悠吾          ≪特定医療法人渡辺医学会桜橋渡辺病院≫</p> <p>駅前第三ビル診療所所長代理 鍋信二、副院長 正井崇史、副院長 林行雄、事務次長 大島寿彦、薬剤科科長 三島裕彦、看護部部長 牧野恵子、看護部副部長兼師長 吉屋直美、放射線科主任 大槻豊、検査科主任 吉岡和哉、医事統括課診療秘書 宮本真衣</p>
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p><b>小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験</b>          (新規)          治験責任医師より治験実施計画書に基づいて説明が行われた。質疑応答の後、治験実施の妥当性について審議された。          審査結果：承認</p> <p><b>テルモ株式会社の依頼による虚血性心疾患を対象とした TCD-10023 の多施設共同比較試験</b>          (現況報告)          変更点、変更内容をスライドと別紙を用いて説明。治験実施の妥当性について審議した。          審議結果：承認</p> <p><b>オーバスネイチメディカル株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象とした Combo ステントの多施設共同試験</b>          (現況報告)          変更点、変更内容をスライドと別紙を用いて説明。治験実施の妥当性について審議した。          審議結果：承認</p> <p><b>日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼によるステント留置を伴う経皮的冠動脈インターベンション（PCI）後の非弁膜症性心房細動（NVAf）患者を対象としたダビガトランエテキシラートの臨床第Ⅲb 相試験</b>          (現況報告)          変更点、変更内容をスライドと別紙を用いて説明。治験実施の妥当性について審議した。          審議結果：承認          (新たな安全性（重篤な有害事象）に関する報告書)          報告のあった院外での安全性情報について、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。          審議結果：承認</p> <p><b>日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼によるダビガトランエテキシラートによる治療中で、止血困難な出血を発現している患者又は緊急手術若しくは緊急処置を要する患者を対象とした Idarucizumab の第Ⅲ相症例集積試験</b>          (現況報告)          変更点、変更内容をスライドと別紙を用いて説明。治験実施の妥当性について審議した。          審議結果：承認          (新たな安全性（重篤な有害事象）に関する報告書)          報告のあった院外での安全性情報について、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。          審議結果：承認</p>

**アボットバスキュラー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-301 と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験**

(現況報告)

変更点、変更内容をスライドと別紙を用いて説明。治験実施の妥当性について審議した。

審議結果：承認

(新たな安全性(重篤な有害事象)に関する報告書)

報告のあった院外での安全性情報について、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

**バイエル薬品株式会社の依頼によるリバーロキサバン第Ⅲ相臨床試験**

(治験実施計画書別紙2の変更)

変更点、変更内容をスライドと別紙を用いて説明。治験実施の妥当性について審議した。

審議結果：承認

(新たな安全性(重篤な有害事象)に関する報告書)

報告のあった院外での安全性情報について、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

**日本イーライリリー株式会社の依頼による動脈硬化性疾患リスクの高い血管疾患患者を対象とした LY2484595 の第Ⅲ相試験**

(新たな安全性(重篤な有害事象)に関する報告書)

報告のあった院外での安全性情報について、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

**サノフィ株式会社の依頼による急性冠症候群を発症した高コレステロール血症の患者を対象とした Alirocumab の第Ⅲ相試験**

(新たな安全性(重篤な有害事象)に関する報告書)

報告のあった院外での安全性情報について、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

**日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象にカテーテルアブレーション周術期の継続内服抗凝固療法としてダビガトランエテキシラートを既存治療と比較評価するランダム化試験**

(新たな安全性(重篤な有害事象)に関する報告書)

報告のあった院外での安全性情報について、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

**アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による高コレステロール血症患者を対象とした AMG145 の第Ⅲ相試験**

(新たな安全性(重篤な有害事象)に関する報告書)

報告のあった院外での安全性情報について、引き続き試験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

**【報告事項】**

**株式会社メディコンの依頼による大腿膝窩動脈の治療における MD02-LDCB の多施設共同比較試験**

(治験分担医師変更の手続き遅延に関するご報告とお願い)

(治験実施計画書 別紙1の変更)

**アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による高コレステロール血症患者を対象とした AMG145 の第Ⅲ相試験**

(治験実施計画書 別紙1~2の変更)

**アボットバスキュラーージャパン株式会社の依頼による AVJ-09-385 冠動脈ステント治療**

(調査終了報告)  
**テルモ株式会社の依頼による虚血性心疾患を対象とした TCD-10023 の多施設共同比較試験**  
 (治験実施計画書 別添資料 4 の変更)  
**日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼によるステント留置を伴う経皮的冠動脈インターベンション (PCI) 後の非弁膜症性心房細動 (NVAF) 患者を対象としたダビガトランエテキシラートの臨床第 III b 相試験**  
 (治験実施計画書 別紙 1 protocol reference2 の変更)  
**日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼によるダビガトランエテキシラートによる治療中で、止血困難な出血を発現している患者又は緊急手術若しくは緊急処置を要する患者を対象とした Idarucizumab の第 III 相症例集積試験**  
 (治験実施計画書 Protocol reference2 の変更)  
 上記 7 項目について、審査委員長より報告。

**【院内有害事象】**

**バイエル薬品株式会社の依頼によるリバーロキサバン第 III 相臨床試験**  
 (2016年2月16日提出分)  
 識別No. : 1131001  
 外傷性くも膜下出血疑い (第2報)  
 有害事象発現日 : 2015 年 11 月 5 日  
 (2016年2月18日提出分)  
 識別No. : 1131016  
 胃癌 (第1報)  
 有害事象発現日 : 2016 年 2 月 18 日  
 (2016年3月3日提出分)  
 識別No. : 1131016  
 胃癌 (第2報)  
 有害事象発現日 : 2016 年 2 月 18 日  
**オーバスネイチメディカル株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象とした Combo ステントの多施設共同試験**  
 (2016年2月16日提出分)  
 識別No. : 122-010  
 術後癒着性腸閉塞 (再発) (第1報)  
 有害事象発現日 : 2016 年 2 月 5 日  
 (2016年2月16日提出分)  
 識別No. : 122-005  
 慢性心不全の急性増悪 (第1報)  
 有害事象発現日 : 2016 年 2 月 6 日  
 (2016年2月23日提出分)  
 識別No. : 122-005  
 慢性心不全の急性増悪 (第2報)  
 有害事象発現日 : 2016 年 2 月 4 日  
**日本バイオセンサーズ株式会社の依頼による冠動脈疾患患者を対象とした BF-14J01 冠動脈ステントの多施設共同試験**  
 (2016年2月22日提出分)  
 識別No. : 009-005  
 ステント内再狭窄 (第1報)  
 有害事象発現日 : 2016 年 2 月 16 日

特記事項