開催日時	平成 29 年 7 月 21 日 (金) 17:00~17:25
開催場所	桜橋渡辺病院 8 階会議室
出席委員名	特定医療法人渡辺医学会理事 横田悧、社会福祉法人幸聖福祉会理事 馬場修一、一般社団法人交野市医師会 米田正昭、福間法律事務所 尾崎悠吾 《特定医療法人渡辺医学会桜橋渡辺病院》 駅前第三ビル診療所所長代理 鍋信二、副院長兼外科部長 馬塲雄造、副院長 正井崇史、副院長 林行雄、医師 麻植浩樹、看護部総括 牧野惠子看護部長 吉屋直美、薬剤科科長 林智洋、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
	【審議事項】

	を対象とした AMG423 の第Ⅲ相試験 (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 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
	「小野桑加工業体式芸社の依頼による UNU-1162 第皿相試験 慢性心不生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 (治験実施計画書別冊1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
	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による高コレステロール
議題及び	血症患者を対象とした AMG145 の第Ⅲ相試験
審議結果を	(説明文書・同意文書の変更)
含む主な	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
議論の概要	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 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
	プルモ株式去社の依頼による虚皿性心疾患を対象とした ICD=10023 の多施設共同 比較試験
	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 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
	(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
	尚有を対象とした Allrocuman の第曲相関数 (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ステント留置を伴う経皮的冠動脈インターベーション(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

(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

第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176b(エドキサバン)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

バイエル薬品株式会社の依頼よる左室駆出率が低下した心不全(HFrEF)患者を対象とした、経口 sGC 刺激薬 vericiguat の第Ⅲ相、臨床アウトカム試験

(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

アストラゼネカ社の依頼による心不全患者におけるダパグリフロジンの効果を検 計する第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】

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ーション(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

(治験実施計画書 Protocol reference2 の変更)

(治験終了報告書)

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 AV.J-301 と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験

(製造販売後臨床試験実施計画書別紙4の変更)

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

(Pantoprazole の永続投与中止患者に関するお詫びとフォローアップ継続の願い)

【院内有害事象】

ニプロ株式会社の依頼のよる虚血性心疾患患者を対象とした NP023 の多施設共同比較試験

(2017年7月1日提出分)

識別№: SWH-003 不安定狭心症(第1報)

有害事象発現日: 2017年6月26日

特記事項