

第 324 回 京都桂病院治験審査委員会 会議の記録の概要

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>令和 4 年 6 月 28 日 (火) 18 : 00~18 : 18 A 棟 2 階 ホール ※外部委員はリモート出席</p>
<p>出席委員名</p>	<p>新井、入江、梅田、大川、栗本、清水、杉若、中村、西 菱澤、藤井 (途中入室)、船津、朴、横山、鷺田 ※途中入室、途中退室を含む</p>
<p>議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要</p>	<p><安全性情報> 議題①、② 課題名：AG-348 治験に参加していた成人ピルビン酸キナーゼ欠乏性貧血患者を 対象とした AG-348 の非盲検、多施設共同、延長試験 依頼者名：ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社 審議結果：承認</p> <p>議題③、④ 課題名：血中循環腫瘍 DNA 陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象とした FTD/TPI 療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第Ⅲ相試験 依頼者名：なし (医師主導治験) 審議結果：承認</p> <p>議題⑤ 課題名：浅大腿動脈及び近位膝窩動脈病変の治療における BSJ011R と 標準的なバルーン血管形成術を比較するランダム化試験 依頼者名：ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社 審議結果：承認</p> <p>議題⑥ 課題名：せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象とした MK-4305 (スポレキサント) の第Ⅲ相試験 依頼者名：MSD 株式会社 審議結果：承認</p> <p><モニタリング報告> 議題① 課題名：血中循環腫瘍 DNA 陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象とした FTD/TPI 療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第Ⅲ相試験 依頼者名：なし (医師主導治験) 審議結果：承認</p> <p><重篤な有害事象発生の報告 第 1 報> 議題① 課題名：新規小口径冠動脈病変の治療における BSJ016A のランダム化比較試験 依頼者名：ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社</p> <p>議題② 課題名：浅大腿動脈及び近位膝窩動脈病変の治療における BSJ011R と 標準的なバルーン血管形成術を比較するランダム化試験 依頼者名：ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社</p> <p><重篤な有害事象発生の報告 第 2 報> 議題① 課題名：浅大腿動脈及び近位膝窩動脈病変の治療における BSJ011R と 標準的なバルーン血管形成術を比較するランダム化試験 依頼者名：ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社 審議結果：承認</p>

	<p>議題② 課題名：新規小口径冠動脈病変の治療における BSJ016A のランダム化比較試験 依頼者名：ボストン・サイエンティフィックジャパン株式会社 審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 <迅速審査></p> <p>議題① 課題名：せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象とした MK-4305（スポレキサント）の第Ⅲ相試験 依頼者名：MSD 株式会社 報告内容：治験分担医師の追加（西暦 2022 年 6 月 2 日：承認）</p> <p>議題② 課題名：せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象とした MK-4305（スポレキサント）の第Ⅲ相試験 依頼者名：MSD 株式会社 報告内容：治験実施計画書別紙の変更（西暦 2022 年 6 月 2 日：承認）</p> <p>議題③ 課題名：せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象とした MK-4305（スポレキサント）の第Ⅲ相試験 依頼者名：MSD 株式会社 報告内容：契約期間延長（西暦 2022 年 6 月 17 日：承認）</p> <p><その他></p> <p>議題① 課題名：せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象とした MK-4305（スポレキサント）の第Ⅲ相試験 依頼者名：MSD 株式会社 報告内容：米国本社社名及び住所変更</p> <p>議題② 課題名：高血圧疾患に対する PRDS-001 検証試験 依頼者名：株式会社 JIMRO 報告内容：開発の中止、移管（大塚メディカルデバイス株式会社）</p>
特記事項等	