

第 296 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 2 年 2 月 25 日 (火) 18 : 00~18 : 38 京都桂病院 E 棟 4 階 カンファレンスルーム 4A</p>
<p>出席委員名</p>	<p>綾、入江、梅田、栗本 (途中入室)、小山、末井、杉若、藤田 古田、朴、松谷 ※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 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：ポストン・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、③ 課題名：重症虚血肢膝下血管内治療におけるロータブレードシステム (NCVC-BR2) の医療機器治験 依頼者名：なし (医師主導治験) 審議結果：承認</p> <p>議題④ 課題名：定期的に輸血を受けていない成人ピルビン酸キナーゼ欠乏性貧血患者を対象として AG-348 の有効性及び安全性を検討する第 3 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験 依頼者名：コーヴァンス・ジャパン株式会社 審議結果：承認</p> <p><治験実施計画の変更> 議題① 課題名：重症虚血肢膝下血管内治療におけるロータブレードシステム (NCVC-BR2) の医療機器治験 依頼者名：なし (医師主導治験) 審議内容：治験実施計画書、監査計画書の変更 審議結果：承認</p> <p>議題② 課題名：(治験国内管理人) IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による SWM-1234 の臨床試験 依頼者名：IQVIA サービスーズジャパン株式会社 審議内容：治験実施計画書の変更 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：末梢動脈疾患患者を対象とした NP028 の多施設共同試験 依頼者名：ニプロ株式会社</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：ポストン・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>

議題②

課題名：NP030 による新規冠動脈狭窄病変における多施設共同試験

依頼者名：ニプロ株式会社

審議結果：承認

【報告事項】

<迅速審査>

議題①

課題名：MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 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 2020 年 1 月 31 日：承認）

議題②

課題名：重症虚血肢膝下血管内治療におけるロータブレーターシステム (NCVC-BR2) の医療機器治験

依頼者名：なし（医師主導治験）

報告内容：治験実施計画書別紙の変更（西暦 2020 年 2 月 4 日：承認）

議題③

課題名：（治験国内管理人）IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による冠動脈狭窄における MedJ-01 の安全性及び有効性評価のための多施設臨床試験

依頼者名：IQVIA サービスーズジャパン株式会社

報告内容：治験分担医師の追加（西暦 2020 年 2 月 4 日：承認）

議題④

課題名：虚血性心疾患患者を対象とした NP024 の多施設共同外部対照試験

依頼者名：ニプロ株式会社

報告内容：治験実施計画書分冊の変更（西暦 2020 年 2 月 4 日：承認）

議題⑤

課題名：（治験国内管理人）IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による SWM-1234 の臨床試験

依頼者名：IQVIA サービスーズジャパン株式会社

報告内容：治験実施計画書別紙の変更（西暦 2020 年 2 月 6 日：承認）

議題⑥

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

報告内容：治験実施計画書別紙の変更（西暦 2020 年 2 月 18 日：承認）

議題⑦

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

報告内容：治験実施計画書別紙の変更（西暦 2020 年 2 月 25 日：承認）

<終了報告>

議題①

課題名：下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患患者を対象とした重大な血栓性血管イベントの発現リスクの低減におけるリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討する国際共同、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験（VOYAGER PAD）

依頼者名：バイエル薬品株式会社

特記事項等	