

治験審査委員会審議の概要

第 202 回 心臓血管研究所附属病院治験審査委員会

| | |
|--------------------|---|
| 開催日時 | 2016年5月26日(木) 17:12 ~ 17:29 |
| 開催場所 | 心臓血管研究所附属病院 大会議室 |
| 出席委員 | 相良 耕一、齊藤 隆之、板橋 清、鈴木 信也、加藤 祐子、石田 千鶴、古根 慶子、室伏 由紀子、石川 宏幸、生月 美和 |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p>【審議事項】</p> <p>議題①ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社の依頼による EVOLVE II : 動脈硬化性病変治療における BSJ001S の安全性及び有効性を評価する前向き多施設試験 他施設で発生した安全性報告に基づき、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>議題②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 AVJ-301 と金属製薬剤溶出型ステントとの比較臨床試験 他施設で発生した海外からの安全性報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題③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に対する OMKK02 の医療機器治験 治験機器概要書の変更にに基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について確認した。 審議結果：承認</p> <p>議題④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 GLORIA-AF : 心房細動患者における長期経口抗血栓療法を検討するレジストリ (フェーズII/III) 当院での試験実施状況報告に基づき、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>議題⑤バイエル薬品株式会社の依頼による冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験 他施設で発生した安全性報告におよび治験実施計画書別紙・被験者への支払いに関する資料の変更にに基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> |
| 備考 | <p>【報告事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ AVJ-301 臨床試験 (アボットバスキュラージャパン株式会社) <ul style="list-style-type: none"> : 治験実施計画書別紙 3 実施医療機関及び治験責任医師 4 の変更 治験実施計画書別紙 4 治験実施責任者/モニター等一覧 3 の変更 ・ EVOLVE II 製造販売後臨床試験 (ボストン・サイエンティフィックジャパン株式会社) <ul style="list-style-type: none"> : 試験実施計画書別紙 AD 治験実施体制の変更 |