開 催 日

時 2021 年 12 月 8 日 (水) 時間 17:30~18:00

開催場

所│社会医療法人天神会 新古賀病院 研究棟 4 階会議室

出 席 委 員 名 井上充、松家貴美子、小江俊行、松永高明、伊藤夏希、川上祐理、湯浅竜一、石野 聖子、佐々木泉、小西髙昭

議題及び審議 [審議事項] な議論の概要

結果を含む主|議題①(治験国内管理人) IQVIA サービシーズ 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

> 当該治験薬で発生した重篤な副作用等について、及び治験の継続が1年を経過 するため、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

議題②シミック株式会社の依頼による虚血性心疾患患者に対するSMS15001の医療機 器治験

本治験機器に関する重篤な有害事象及び不具合に関する報告について引き続 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

議題③CSLベーリング株式会社の依頼によるACS患者を対象としたCSL112の二重盲検 第3相臨床試験

本治験薬に関する安全性情報について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

議題④ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるBMS-986177の第2相 試験

本治験薬に関する安全性情報について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

議題⑤パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による家族性高コレステロ 一ル血症ホモ接合体患者を対象にエビナクマブの長期安全性及び有効性を評 価するオープンラベル試験

本治験薬に関する重篤な有害事象に関する報告について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

議題⑥de novoネイティブ冠動脈病変に対するゾタロリムス溶出ステントとELX 1805Jを比較する臨床評価

本治験機器に関する安全性情報について引き続き治験を実施することの妥当性について妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題⑦ニプロ株式会社の依頼による虚血性心疾患患者を対象としたNP023の第Ⅲ相 試験

本治験機器に関する重篤な有害事象及び不具合に関する報告について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

議題⑧ニプロ株式会社の依頼による、NP030による新規冠動脈狭窄病変における多施 設共同試験 (NP030-P01)

本治験機器に関する重篤な有害事象及び不具合に関する報告について引き続き治験を実施することの妥当性について妥当性について審議した。

審議結果:承認

[報告事項]

議題①塩野義製薬株式会社の依頼による急性期脳梗塞患者を対象としたS-005151の 第2相試験

治験終了報告書について報告した。

特記事項

〔審議事項〕議題⑤:当IRB設置医療機関ではない社会医療法人天神会の1施設からの審議依頼による