

国家公務員共済組合連合会 横浜栄共済病院
治験・倫理審査委員会 会議の記録の概要(公開用)

住所	神奈川県横浜市栄区桂町 132 番地
開催日時	2024 年 9 月 9 日 17:00 ~ 17:18
開催場所	第 2 会議室

氏名	出欠
野村 素弘	○
渡邊 透	○
坂本 茂登志	○
野末 剛	○
山田 昌代	○
押川 仁	○
原 祐郁	○
西尾 夏人	○
山田 裕之	×
池辺 恵	○
松吉 恵子	○
関野 高宏	○
小島 道久	○
齋藤 俊英	○
野方 重人	○

本委員会に出席した委員のうち、各議題試験の治験責任医師・治験分担医師・治験協力者である委員は、当該試験の審議・採決への出席はなかった

1. 治験

議題：1	非糖尿病性慢性腎臓病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第Ⅲ相試験				
治験薬コード	21177	対象疾患	非糖尿病性慢性腎臓病患者	Phase	Ⅲ
依頼者	バイエル薬品株式会社				
審議事項	<input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等 <input checked="" type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他 ()				
審議の概要	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。 ・被験者へ提供する資料に関する Thank You Card の追加について、治験を継続することの妥当性について審議した。 				
審議結果	承認				
理由 (承認以外の場合)					

議題：2	アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象とした Olpasiran (AMG 890) の第Ⅲ相試験				
治験薬コード	Olpasiran (AMG 890)	対象疾患	アテローム動脈硬化性心血管疾患	Phase	Ⅲ
依頼者	アムジェン株式会社				
審議事項	<input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等 <input type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他 ()				
審議の概要	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。 				
審議結果	承認				
理由 (承認以外の場合)					

2. 製造販売後調査

議題：1	レケンビ 特定使用成績調査 - 早期アルツハイマー病患者に対する ARIA に関する調査（全例調査） -
審議の概要	・実施要綱、調査票の改訂について、実施の妥当性について審議した
審議結果	承認
理由 (承認以外の場合)	

議題：2	マスーレッド錠 長期特定使用成績調査
報告の概要	・製造販売後調査終了報告書

3. 臨床研究

議題：1	憩室をもつ患者に対して Symptomatic uncomplicated diverticular disease (SUDD) の有病率および合併症を調査する前向きサンプリング、多施設共同レジストリー研究
審議の概要	・実施の妥当性について審議した。
審議結果	承認
理由 (承認以外の場合)	