

治験審査委員会審議の概要

第 185 回 心臓血管研究所付属病院治験審査委員会

開催日時	2014 年 11 月 27 日 (木) 17:15 ~ 17:42
開催場所	心臓血管研究所付属病院 5 階ミーティングルーム
出席委員	桐ヶ谷 肇、板橋 清、齊藤 隆之、相良 耕一、永島 和幸、加藤 祐子、石田 千鶴、古根 慶子、松本 亨、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バイエル薬品株式会社の依頼による BAY1021189 (Vericiguat) 第Ⅱ相試験 (15371 試験) 他施設で発生した海外からの安全性報告および治験安全性最新報告概要に基づき、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④バイエル薬品株式会社の依頼による BAY1021189 (Vericiguat) 第Ⅱ相試験 (15829 試験) 他施設で発生した海外からの安全性報告および治験安全性最新報告概要に基づき、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⑤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国際レジストリ (フェーズⅡ/Ⅲ) 安全性報告に基づき、引き続き製造販売後臨床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⑥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 PLATINUM : 多施設共同プロスペクティブランダム化比較試験による、最大 2 つの新規冠動脈病変の治療におけるエベロリムス溶出型冠動脈ステントシステム (BS107: PROMUS ElementTM) の臨床評価 治験の終了を報告した。</p>
備考	<p>【報告事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ BAY10021189 第Ⅱ相試験 (15371 試験、15829 試験) (バイエル薬品) <ul style="list-style-type: none"> ：治験実施計画書別紙 ・ AVJ-301 臨床試験 (アボットバスキュラージャパン) <ul style="list-style-type: none"> ：治験実施計画書 別紙 4 治験実施責任者・モニターライセンス