

## 平成30年度 第5回 治験審査委員会議事録の要旨

日 時	2018年 8月 20日 17時 05分～ 17時 38分				
場 所	安曇野赤十字病院 大会議室(北)				
出席者	内川慎一郎	高橋一豊	佐々木由美	小林龍彦	岸田守
	小西章夫	大澤慶哲	須澤通		

議 題	1 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による血液透析患者を対象とした daprodustatの第Ⅲ相試験
報告・審議事項	① 治験終了報告
審 議 内 容	
結 果	
特 記 事 項	

議 題	2 SK-1405 臨床薬理試験
報告・審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等(報告のみ)
審 議 内 容	
結 果	
特 記 事 項	

議 題	3 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による保存期患者及び腹膜透析患者を対象としたGSK1278863の第Ⅲ相試験
報告・審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審 議 内 容	委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特 記 事 項	

議 題	4 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による血液透析患者を対象としたdaprodustatの第Ⅲ相試験
報告・審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審 議 内 容	委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特 記 事 項	

議 題	5 田辺三菱製薬による糖尿病性腎症第3期(顕性腎症期)患者を対象としたTA-7284の第Ⅲ相試験
報告・審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審 議 内 容	委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特 記 事 項	小林委員は本治験の分担医師であるため、審議・採決には不参加。

議 題	6 日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病患者を対象としたJTZ-951の第Ⅲ相試験(MBA4-4)
報告・審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等 ② 説明文書、同意文書の変更 ③ 治験薬概要書の変更
審 議 内 容	委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特 記 事 項	

議 題	7 日本新薬株式会社の依頼によるNS-304の臨床試験
報告・審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審 議 内 容	委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特 記 事 項	

議 題	8 アストラゼネカ株式会社の依頼による左室駆出率の保たれた心不全(HFpEF)患者を対象としたDapagliflozinの第Ⅲ相試験
報告・審議事項	① 治験実施の可否(新規治験)
審 議 内 容	委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特 記 事 項	内川委員長は本治験の責任医師であるため、審議・採決には不参加。

議 題	9 心不全患者におけるダパグリフロジンの効果を検討する第Ⅲ相試験
報告・審議事項	① 当該治験薬で発生した重篤な副作用等
審 議 内 容	委員からの意見・異論は特になし
結 果	承認
特 記 事 項	内川委員長は本治験の責任医師であるため、審議・採決には不参加。

議 題	
報告・審議事項	
審 議 内 容	
結 果	
特 記 事 項	

議 題	
報告・審議事項	
審 議 内 容	
結 果	
特 記 事 項	