開催日時	2017年12月21日(木)17:00~17:20
開催場所	宮崎市郡医師会病院 本館 1 階 応接室
出席委員名	甲斐 真弘、中野 博文、新名 麻理子、竹内 裕子、井本 秀美、野村 勝政、
	後藤 吉克
議題及び	【審議事項】
審議結果を	議題① 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
含む主な	するOMKKO2の医療機器治験
議論の概要	当院における重篤な有害事象及び不具合に関する報告に基づき、治験の
	継続の適否について審議した。
	審議結果:承認
	議題② 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[第Ⅲ相]
	安全性情報に基づき、治験の継続の適否について審議した。
	審議結果:承認
	議題③ バイエル薬品株式会社の依頼による下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患患者を対象としたリバーロキサバンの国際共同、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験当院における重篤な有害事象に関する報告、安全性情報に基づき、治験の継続の適否について審議した。
	審議結果:承認
	議題④ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による左室駆出率が低下した日本
	人慢性心不全患者を対象としたLCZ696の第Ⅲ相試験
	安全性情報に基づき、治験の継続の適否について審議した。
	審議結果:承認
	議題⑤ 第一三共株式会社の依頼による非弁膜症心房細動患者を対象とした
	DU-176b(エドキサバン)第Ⅲ相試験
	安全性情報に基づき、治験の継続の適否について審議した。
	審議結果:承認
	議題⑥ 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の多
	施設共同比較試験(医療機器治験)

当院における重篤な有害事象及び不具合に関する報告に基づき、治験の継

続の適否について審議した。

審議結果:承認

議題⑦ バイエル薬品株式会社の依頼による左室駆出率が低下した心不全 (HFrEF) 患者を対象に、経口sGC刺激薬vericiguatの有効性及び安全性 を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主 導型、多施設共同、ピボタル、第III相、臨床アウトカム試験 安全性情報に基づき、治験の継続の適否について審議した。

審議結果:承認

議題® (治験国内管理人) クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼による駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第Ⅲ相試験

安全性情報に基づき、治験の継続の適否について審議した。

審議結果:承認

議題⑨ (治験国内管理人) クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼による駆 出率が低下した慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第 Ⅲ相試験

安全性情報に基づき、治験の継続の適否について審議した。

審議結果:承認

議題⑩ 心筋保護を考慮した新しい急性心不全治療薬としてのエプレレノンの有効性を検討する臨床試験

安全性情報、モニタリング報告書に基づき、治験の継続の適否について審 議した。

審議結果:承認

## 【報告事項】

議題⑪ 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浅大 腿動脈及び/又は近位膝窩動脈の症候閉塞性動脈硬化病変の治療におけ るBSJ009Jのプロスペクティブ多施設単群臨床試験(医療機器治験) 治験終了を報告した。

特記事項

なし