

受託研究審査委員会議事要旨

開催日時	平成 30 年 1 月 12 日（金） 15:20 ～15:35
開催場所	独立行政法人 国立病院機構 関門医療センター 研修室 2、3
出席委員名	佐藤 穰、小池恭正、柳井秀雄、濱岡照隆、鈴木美智子、野村哲朗、野崎義博、石飛順平、中川明人
審議事項	<p>議題 1. 田辺三菱製薬の依頼による遅発性ジスキネジア患者を対象とした MT - 5199 の第Ⅱ/Ⅲ相試験</p> <p>新たな治験について</p> <p>治験の実施について審議した。 審議結果:承認</p> <p>議題 2. 新たな受託研究について</p> <p>受託研究(治験以外) 2 件</p> <p>研究の実施について審議した。 審議結果:承認</p> <p>議題 3. JCRファーマ株式会社の依頼によるJR-051 のファブリー病患者を対象とした薬力学的効果の検討</p> <p>治験に関する変更</p> <p>治験実施計画書の変更について審議を行った。 審議結果:承認</p> <p>議題 4. JCRファーマ株式会社の依頼によるJR-051 のファブリー病患者を対象とした継続投与試験</p> <p>治験に関する変更</p> <p>治験実施計画書の変更について審議を行った。 審議結果:承認</p>

	<p>議題 5. (国内治験管理人)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</p> <p>治験における新たな安全性に関して</p> <p>安全性情報に基づき、治験を継続して行う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. (国内治験管理人)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</p> <p>治験における新たな安全性に関して</p> <p>安全性情報に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。 審議結果:承認</p>
<p>報告事項</p>	<p>・CRB 審議結果(西暦 2017 年 12 月 12 日開催)</p> <p>第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性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</p> <p>安全性情報に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について承認されたことを報告した。</p>