

# IRB の会議の記録の概要

## 第 154 回 KKR 高松病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 開催場所	平成 30 年 7 月 20 日 (金) 18:00~18:50 KKR 高松病院内 会議室 (人間ドックセンター 6 階)
出席委員名	江原和男、石川真也、森田翼、上野良夫、福家達夫、岡本健志、二宮昌樹、平野美紀 (敬称略)
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p><u>議題①大腸カプセル内視鏡の有効性・安全性・受容性に関する多施設共同前向き研究</u> 臨床研究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><u>議題②ヘリコバクター・ピロリ菌除菌症例の全国前向き調査 (全国除菌レジストリー)</u> 臨床研究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><u>議題③慢性冠動脈疾患患者におけるイコサペント酸エチルの二次予防効果の検討 (RESPECT-EPA)</u> 安全性情報等に関する報告 1 件に基づき引き続き臨床研究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><u>議題④再発・再燃を繰り返す逆流性食道炎患者に対する維持療法時におけるボノプラザン長期投与の安全性に関する検討</u> 安全性情報等に関する報告 1 件、臨床研究に関する変更申請書 1 件に基づき引き続き臨床研究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><u>議題⑤非弁膜症性心房細動を有する後期高齢者を対象とした前向き観察研究</u> 臨床研究に関する変更申請書 1 件、臨床研究実施状況報告書 1 件に基づき引き続き臨床研究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><u>議題⑥アストラゼネカ株式会社の依頼によるチカグレロルの第Ⅲ相試験</u> 治験実施状況報告、安全性情報等に関する報告 1 件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><u>議題⑦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)</u> 安全性情報等に関する報告 1 件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><u>議題⑧糖尿病性腎臓病 (DKD) と臨床診断された 2 型糖尿病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乘せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験</u></p>

	<p>安全性情報等に関する報告 2 件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><u>議題⑨糖尿病性腎臓病（DKD）と臨床診断された 2 型糖尿病患者における心血管系疾患の罹患率及び死亡率の低下に関して、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、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験</u></p> <p>安全性情報等に関する報告 2 件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><u>議題⑩ノバルティスファーマ株式会社の依頼による日本人喘息患者を対象とする QMF149 の第Ⅲ相長期安全性試験</u></p> <p>安全性情報等に関する報告 2 件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>特記事項</p>	<p>なし</p>
<p>備考</p>	