

第 180 回治験審査委員会議事録

開催年月日	西暦 2021 年 1 月 29 日(金) 15:00~15:30				
開催場所	独立行政法人地域医療機能推進機構 下関医療センター 2階 カンファレンス室				
参加委員名	濑戸口美保子◎ 病理診断科部長 飯田 武 消化器内科部長 志摩 秀広 脳神経外科部長 進 保朗 耳鼻咽喉科医長 小倉 秀美 薬剤部長 軍神 弘美 看護部長 北 能演 事務部長 山本 幸恵 総務企画課 納入係主任 浜崎 裕治 株式会社データ・マックス顧問(外部委員) 西岡 千秋 乗蓮寺住職(外部委員) 楠 佳子 無職(外部委員) ◎治験審査委員会委員長 (敬称略)				
欠席委員名	なし				
その他参加者	治験審査委員会事務局 大西 利彦、岡井 遥香 (敬称略)				
特記事項	司会・進行は委員長が行った。				

《治験審査》

【重篤な有害事象に関する報告書についての審議と採決】

議題 1-1	BAY 94-8862	第Ⅲ相	心不全	バイエル	重篤な有害事象に関する報告書 (200250002 : 第 3 報 狹心症の悪化)
--------	-------------	-----	-----	------	----------------------------------------------

1) 薬剤師 CRC 大西より、上記治験の治験中に生じた重篤な有害事象に関する報告に関し審議資料を用いて説明があった。

2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 1-2	BAY 94-8862	第Ⅲ相	心不全	バイエル	重篤な有害事象に関する報告書 (200250002 : 第 4 報 閉塞性動脈硬化症)
--------	-------------	-----	-----	------	------------------------------------------------

1) 薬剤師 CRC 大西より、上記治験の治験中に生じた重篤な有害事象に関する報告に関し審議資料を用いて説明があった。

2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 1-3	BAY 94-8862	第Ⅲ相	心不全	バイエル	重篤な有害事象に関する報告書 (200250001 : 第 1 報 急性胃腸炎)
--------	-------------	-----	-----	------	---------------------------------------------

1) 薬剤師 CRC 大西より、上記治験の治験中に生じた重篤な有害事象に関する報告に関し審議資料を用いて説明があった。

2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 1-4	BAY 94-8862	第Ⅲ相	心不全	バイエル	重篤な有害事象に関する報告書 (200250001 : 第2報 急性胃腸炎)
--------	-------------	-----	-----	------	-------------------------------------------

1) 薬剤師 CRC 大西より、上記治験の治験中に生じた重篤な有害事象に関する報告に関し審議資料を用いて説明があった。

2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

議題 1-5	BAY 94-8862	第Ⅲ相	心不全	バイエル	重篤な有害事象に関する報告書 (200250002 : 第5報 閉塞性動脈硬化症)
--------	-------------	-----	-----	------	----------------------------------------------

1) 薬剤師 CRC 大西より、上記治験の治験中に生じた重篤な有害事象に関する報告に関し審議資料を用いて説明があった。

2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】

審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験継続の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。

【新たな安全性情報に関する報告についての審議と採決】

議題 2-1	BAY 94-8862	第Ⅲ相	心不全	バイエル	安全性情報等に関する報告書 (2020年12月16日、2021年1月5日報告分)
--------	-------------	-----	-----	------	---------------------------------------------

1) 薬剤師・CRC 大西より、上記治験の新たな安全性情報に関する報告に関して説明があった。

2) 説明に引き続き治験内容等についての質疑応答が行われた。

【審議結果】 審議の結果、倫理的・科学的に問題はないとの結論に至り、本試験実施の可否は、採決により全委員一致で「承認する」に決定した。