開催日時 令和3年3月2日(火)18:11~18:45 開催場所 リモート開催 入江、栗本、清水、西、菱澤、藤井、舩津 出席委員名 古田(途中入室)、朴、横山、鷲田 ※途中入室、途中退室を含む

議題及び審議 結果を含む主 <安全性情報>

議題①

な議論の概要

課題名:浅大腿動脈及び近位膝窩動脈病変の治療における BSJ011R と

標準的なバルーン血管形成術を比較するランダム化試験 依頼者名:ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社

審議結果:承認

議題②

課題名:AG-348 治験に参加していた成人ピルビン酸キナーゼ欠乏性貧血患者を

対象とした AG-348 の非盲検、多施設共同、延長試験

依頼者名:コーヴァンス・ジャパン株式会社

審議結果:承認

議題③

課題名:血中循環腫瘍 DNA 陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象とした

FTD/TPI 療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第Ⅲ相試験

依頼者名:なし(医師主導治験)

審議結果:承認

議題(4)

課題名:安定型冠動脈疾患または非 ST 上昇型急性冠症候群患者を対象とする、

BuMA Supreme Biodegradable Drug Coated Coronary Stent による 冠動脈血行再建術における安全性および有効性を評価する国際多施設

共同前向き無作為化比較対照試験

依頼者名:SINOMED 株式会社

審議結果:承認

議題(5)

課題名:(治験国内管理人) IQVIA サービシーズジャパン株式会社の依頼による

SWM-1234 の臨床試験

依頼者名: IQVIA サービシーズジャパン株式会社

審議結果:承認

<治験実施計画の変更>

議題①

課題名:血中循環腫瘍 DNA 陽性の治癒切除後結腸・直腸がん患者を対象とした

FTD/TPI 療法とプラセボとを比較する無作為化二重盲検第Ⅲ相試験

依頼者名:なし(医師主導治験)

審議内容:健康被害補償に関する手順書の変更

審議結果:承認

議題②

課題名:AG-348 治験に参加していた成人ピルビン酸キナーゼ欠乏性貧血患者を

対象とした AG-348 の非盲検、他施設共同、延長試験

依頼者名: コーヴァンス・ジャパン株式会社

審議内容:治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、治験参加カードの変更

審議結果:承認

<重篤な有害事象発生の報告 第1報>

## 議題(1)

課題名: 浅大腿動脈及び近位膝窩動脈病変の治療における BSJ011R と

標準的なバルーン血管形成術を比較するランダム化試験

依頼者名:ボストン・サイエンティフィック ジャパン株式会社

<重篤な有害事象発生の報告 第2報>

## 議題①

課題名: 虚血性心疾患患者を対象とした NP024 の多施設共同外部対照試験

依頼者名:ニプロ株式会社

審議結果:承認

## 議題②

課題名:虚血性心疾患患者を対象とした NP024 の多施設共同外部対照試験

依頼者名:ニプロ株式会社

審議結果:承認

### 議題③

課題名:浅大腿動脈及び近位膝窩動脈病変の治療における BSJ011R と

標準的なバルーン血管形成術を比較するランダム化試験

依頼者名:ボストン・サイエンティフィックジャパン株式会社

審議結果:承認

# 【報告事項】

<迅速審査>

#### 議題(1)

課題名:末梢動脈疾患患者を対象とした NP028 の多施設共同試験

依頼者名:ニプロ株式会社

報告内容:治験実施計画書分冊の変更(西暦 2021年2月2日:承認)

特記事項等

コロナウイルス感染のリスクを鑑み、リモートにて会議を実施した。