

第224回 一般財団法人 近藤記念医学財団 富坂診療所  
治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2020年 8月 5日 (水) 17時 30分 ~ 20時 15分
開催場所	アルカディア市ヶ谷 吉野およびWeb会議
出席委員名	近藤 和雄、吉川 千晶、鈴木 一夫、山中 健児、樋口 恵美子、小坂 好男、内田 敬子、関根 利子
議題および審議結果を含む議論の概要	<p>【審議事項】 以下の事項について審議・採決された。</p> <p>議題① 大正製薬株式会社の依頼によるTS-142 の後期第Ⅱ相試験 治験実施の妥当性について審議 (2施設) 審議結果：修正の上で承認 理由：治験実施計画書の記載に関して、詳細な説明を記した文書の作成が必要であるため。</p> <p>議題② ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼の末梢閉塞性動脈疾患を有する2型糖尿病患者を対象としたセマグルチド 第Ⅲ相試験 治験実施の妥当性について審議 (1施設) 審議結果：承認</p> <p>議題③ 持田製薬株式会社の依頼による小児うつ病患者を対象としたMLD-55の第Ⅲ相試験 安全性情報等について審議 (1施設) 審議結果：承認</p> <p>議題④ イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社_ACT-541468_Ⅱ相 治験薬概要書の改訂について審議 (1施設) 審議結果：承認</p> <p>議題⑤ ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による過体重又は肥満被験者を対象としたNN9535の第Ⅲ相心血管アウトカム試験 安全性情報等について審議 (2施設) 添付文書の改訂について審議 (2施設) 治験の継続の適否について審議 (1施設) 審議結果：承認</p> <p>議題⑥ 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-34712の第Ⅱ/Ⅲ相検証試験 安全性情報等について審議 (1施設) 治験の継続の適否について審議 (1施設) 審議結果：承認</p> <p>議題⑦ 興和株式会社の依頼による高脂血症患者を対象としたK-877の第4相試験 安全性情報等について審議 (2施設) 審議結果：承認</p> <p>議題⑧ 田辺三菱製薬株式会社の依頼による変形性関節症患者を対象としたMT-5547の第Ⅱ/Ⅲ相試験 安全性情報等について審議 (1施設) 審議結果：承認</p> <p>議題⑨ 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LZC696の第Ⅲ相試験 安全性情報等について審議 (1施設) 治験薬概要書の改訂について審議 (1施設) 審議結果：承認</p>

**【報告事項】**

以下の事項についてIRB報告された。

IRB報告① イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社\_ACT-541468\_II相  
治験の終了について報告（1施設）

IRB報告② 塩野義製薬株式会社の依頼による児童思春期うつ病患者を対象としたLY248686  
（デュロキセチン塩酸塩）の継続長期第Ⅲ相試験  
治験の終了について報告（1施設）

IRB報告③ 田辺三菱製薬株式会社の依頼による変形性関節症患者を対象としたMT-5547の  
第Ⅱ/Ⅲ相試験  
治験実施体制の変更について報告（施設）

特記事項