

第217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 1月 8日（水） 17時 30分 ～ 19時 35分
開催場所	アルカディア市ヶ谷 吉野
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><b>【審議事項】</b> 以下の事項について審議・採決された。</p> <p>議事① 株式会社大塚製薬工場の依頼による中心静脈栄養法を必要とする慢性腎不全患者を対象としたOPF-109 の臨床試験（検証的試験：第III相） 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② 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 安全性情報等について審議（2施設） 治験実施計画書の改訂について審議（2施設） 審議結果：承認</p> <p>議題③ MSD株式会社の依頼による慢性咳嗽患者を対象としたMK-7264の第3相長期安全性試験 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④ ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による標準的治療でコントロール不十分な喘息患者を対象としたQAW039の第III相安全性試験 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） 被験者マテリアルの追加について審議（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⑦ 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III相非盲検試験 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> <p>議題⑧ 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 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 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） 重篤な有害事象に関する報告書（第5報）について審議（1施設） 重篤な有害事象及び不具合に関する報告書（第5報）について審議（1施設） 審議結果：承認</p> <p>議題⑩ 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 安全性情報等について審議（2施設） 審議結果：承認</p>

<p>議題および審議結果を含む議論の概要</p>	<p>議題⑬ 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） 審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 以下の事項についてIRB報告された。</p> <p>IRB報告① 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）の第Ⅲ相試験 治験の終了について報告（1施設） 治験実施体制の変更について報告（1施設）</p> <p>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 治験実施体制の変更について報告（1施設）</p> <p>IRB報告③ アストラゼネカ株式会社の依頼による高トリグリセライド血症を有する心血管リスクの高い患者を対象とした長期アウトカム試験 治験実施体制の変更について報告（1施設）</p>
特記事項	