

**第146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	2014年 4月 2日 (水) 17時 30分～ 20時20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、中山 明美、樋口 恵美子、山中健児、小坂 好男、内田 敬子
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 協和発酵キリン株式会社の依頼による喘息患者を対象としたKHK4563の第Ⅲ相臨床試験 (D3250C000018) 治験実施の妥当性について審議 (1施設) 審議結果：修正の上で承認 理由：説明・同意文書の修正を必要とするため</p> <p>議題② 塩野義製薬株式会社の依頼によるオピオイド誘発性の便秘症を有する非がん性の慢性疼痛患者を対象としたnaldemedineの第3相臨床試験 安全性情報等について審議 (1施設) 被験者の募集の手順に関する資料の変更について審議 (1施設) 審議結果：承認</p> <p>議題③ 協和発酵キリン株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたオングリザ錠（サキサグリプチン）の製造販売後臨床試験 試験実施計画書の改訂について審議 (2施設) 同意説明文書の改訂について審議 (2施設) 患者日誌の改訂について審議 (2施設) 審議結果：承認</p> <p>議題④ エーザイ株式会社の依頼によるPPI抵抗性逆流性食道炎患者を対象としたE3810の第Ⅲ相臨床試験 安全性情報等について審議 (1施設) 治験実施計画書 別紙の改訂について審議 (1施設) 審議結果：承認</p> <p>議題⑤ 久光製薬株式会社の依頼によるHP-3000の用量探索試験 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⑥ 慢性疼痛患者を対象としたS-8117のオープンラベル試験 安全性情報等について審議 (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⑦ 慢性腰痛症患者を対象としたS-8117のプラセボに対する優越性試験 安全性情報等について審議 (3施設) 審議結果：承認</p> <p>議題⑧ 慢性腰痛症患者を対象としたS-8117の継続投与試験 安全性情報等について審議 (3施設) 審議結果：承認</p> <p>議題⑨ 日本イーライリリー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LY110140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⑩ 日本イーライリリー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LY110140の第Ⅲ相 長期試験 安全性情報等について審議 (1施設) 審議結果：承認</p>

議題および審議結果を含む議論の概要	<p>議題⑪ 田辺三菱製薬株式会社の依頼によるMT-4666の第2相試験 安全性情報等について審議（1施設） 同意説明文書の改訂について審議（1施設） 審議結果：承認</p> <p>議題⑫ サノフィ株式会社の依頼による1型糖尿病患者を対象としたインスリン グラルギン 新剤型の第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⑬ サノフィ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたインスリン グラルギン 新剤型の第Ⅲ相試験 安全性情報等について審議（2施設） 重篤な有害事象に関する報告書（第2報）について審議（1施設） 審議結果：承認</p> <p>議題⑭ MSD株式会社の依頼によるMK-3102 第Ⅲ相臨床試験 —2型糖尿病患者を対象とした糖尿病治療薬追加投与試験— 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⑮ 大塚製薬株式会社の依頼による自閉性障害の小児患者を対象とした アリピプラゾール（OPC-14597）の二重盲検比較試験（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⑯ 大塚製薬株式会社の依頼による自閉性障害の小児患者を対象とした アリピプラゾール（OPC-14597）の長期継続投与試験（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⑰ エーザイ株式会社の依頼による日本人高度アルツハイマー型認知症患者を対象とした E2020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 小野薬品工業株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした リバスチグミンパッチの製造販売後臨床試験 治験の終了について報告（1施設）</p> <p>IRB報告② 久光製薬株式会社の依頼によるHP-3000の用量探索試験 治験実施体制の変更について報告（1施設）</p> <p>IRB報告③ 日本イーライリリー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 LY110140の第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④ 日本イーライリリー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 LY110140の第Ⅲ相 長期試験 治験実施体制の変更について報告（1施設）</p> <p>IRB報告⑤ エーザイ株式会社の依頼による日本人高度アルツハイマー型認知症患者を対象とした E2020の第Ⅲ相試験 治験実施体制の変更について報告（1施設）</p>
特記事項	