

第213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	2019年 9月 11日 (水) 17時 30分 ~ 19時 56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>議題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② 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) 被験者への支払いに関する資料の改訂について審議 (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③ 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) 治験の継続の適否について審議 (2施設) 審議結果：承認</p> <p>議題④ サノフィ株式会社の依頼によるTRaverse-LTS12551試験を完了した中等症から重症の喘息患者を対象としたdupilumabの長期投与の安全性を評価する後期第Ⅲ相試験 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⑤ 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) 同意説明文書の改訂について審議 (1施設) 被験者の募集の手順に関する資料の改訂について審議 (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Ⅲ相非盲検試験 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) 被験者の募集の手順に関する資料の改訂について審議 (1施設) 審議結果：承認</p> <p>議題⑦ 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 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 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 被験者の募集の手順に関する資料の改訂について審議 (2施設) 重篤な有害事象に関する報告書 (閉塞性動脈硬化症の悪化：第1報) について審議 (1施設) 重篤な有害事象に関する報告書 (閉塞性動脈硬化症の悪化：第2報) について審議 (1施設) 重篤な有害事象に関する報告書 (虚血性腸炎：第3報) について審議 (1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⑩ 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）  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⑪ 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⑫ 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  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 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  治験実施体制の変更について報告（2施設）</p> <p>IRB報告② 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  治験実施体制の変更について報告（2施設）</p> <p>IRB報告③ 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  治験実施体制の変更について報告（1施設）</p> <p>IRB報告④ 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  治験実施体制の変更について報告（1施設）</p>
<p>特記事項</p>	