

第193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	2018年 3月 14日(水) 17時 30分 ~ 20時 34分
開催場所	アルカディア市ヶ谷 鳥海
出席委員名	近藤 和雄、吉川 千晶、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 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による带状疱疹後神経痛患者を対象とした第Ⅱ相試験 Braket eCOA患者様用取扱説明書の変更について審議 (1施設) 治験薬服薬記録用紙の作成について審議 (1施設) 審議結果：承認</p> <p>議題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) の第Ⅲ相試験 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 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④ 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⑤ フェリング・ファーマ株式会社 FE 999901・妊娠末期の子宮頸管熟化不全・第Ⅲ相試験 (000261) 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 フェリング・ファーマ株式会社 FE 999901・妊娠末期の子宮頸管熟化不全・第Ⅲ相試験 (000262) 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1報：2件) について審議 (1施設) 審議結果：承認</p> <p>議題⑦ サノフィ株式会社の依頼による成人糖尿病患者を対象としたSAR341402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 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による脳卒中後の上肢痙縮に対するGSK1358820の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験 治験分担医師の削除について審議 (1施設) 審議結果：承認</p> <p>議題⑨ サノフィ株式会社の依頼によるDupilumabの喘息に関する前試験に参加した喘息患者を対象としたdupilumabの後期第Ⅱ相/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 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による日本人喘息患者を対象とするQVM149の第Ⅲ相長期安全性試験 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>

議題および審議
結果を含む議論
の概要

議題⑪ ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による経口糖尿病薬単剤と併用時のセマグルチド（経口投与）の安全性及び有効性の検討
安全性情報等について審議（1施設）
治験参加カードの改訂について審議（1施設）
被験者提供資料（移転に伴う被験者への通知）について審議（1施設）
審議結果：承認

議題⑫ 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）
治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）
治験参加カードの改訂について審議（2施設）
治験薬概要書の付録の作成について審議（1施設）
重篤な有害事象に関する報告書について審議（1施設）
審議結果：承認

議題⑬ サノフィ株式会社の依頼による基礎インスリン及び経口血糖降下薬でコントロール不十分な日本人2型糖尿病患者を対象としたインスリン グラルギン/リキシセナチド配合剤（リキシラン）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

議題⑭ フェリング・ファーマ株式会社の依頼による夜間頻尿患者を対象としたFE992026の第III相長期投与試験
安全性情報等について審議（3施設）
審議結果：承認

議題⑮ 塩野義製薬株式会社の依頼による成人ADHD患者を対象とした第3相試験（継続長期投与試験）
安全性情報等について審議（2施設）
審議結果：承認

議題⑯ 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

議題⑰ 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

議題⑱ 日本アルコン株式会社の依頼による滲出型加齢黄斑変性を対象としたRTH258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

議題⑲ 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼によるGLORIA-AF：心房細動患者における長期経口抗血栓療法を検討する国際レジストリ（フェーズII/III）
有害事象に関する報告書（うっ血性心不全：第1報）について審議（1施設）
有害事象に関する報告書（特発性間質性肺炎の再燃：第3報）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>	<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日本臓器製薬株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛に対するNZ-687の第III相臨床試験 治験の終了について報告（3施設）</p> <p>IRB報告②日本アルコン株式会社の依頼による滲出型加齢黄斑変性を対象としたRTH258の第III相試験 治験の終了について報告（1施設）</p> <p>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（1施設）</p> <p>IRB報告④ フェリング・ファーマ株式会社 FE 999901・妊娠末期の子宮頸管熟化不全・第III相試験 (000261) 治験実施体制の変更について報告（1施設）</p> <p>IRB報告⑤ フェリング・ファーマ株式会社 FE 999901・妊娠末期の子宮頸管熟化不全・第III相試験 (000262) 治験実施体制の変更について報告（1施設）</p> <p>IRB報告⑥ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による脳卒中後の上肢痙縮に対する GSK1358820の有効性及び安全性を検討する第III相試験 治験実施体制の変更について報告（2施設）</p> <p>IRB報告⑦ アステラス製薬依頼のレストレスレッグス症候群を対象とするガバペンチン エナカ ルビルの製造販売後臨床試験 治験実施体制の変更について報告（1施設）</p> <p>IRB報告⑧ 本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼によるGLORIA-AF：心房細動患者に おける長期経口抗血栓療法を検討する国際レジストリ（フェーズII/III） 治験実施体制の変更について報告（2施設）</p>
<p>特記事項</p>	