

**第200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 9月 5日（水） 17時 30分 ～ 21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、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 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 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 治験実施の妥当性について審議（2施設） 審議結果：承認</p> <p>議題③ 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④ 塩野義製薬株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象としたS-8117(OTR)の第3相オープンラベル試験 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⑤ ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛患者を対象とした第Ⅱ相試験 安全性情報等について審議（1施設） 治験実施計画書の改訂について審議（1施設） 治験実施計画書 添付資料8の改訂について審議（1施設） 同意説明文書の改訂について審議（1施設） 治験参加カードの改訂について審議（1施設） 重篤な有害事象に関する報告書（第4報）について審議（1施設） 審議結果：承認</p> <p>議題⑥ 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 添付文書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）の継続長期第Ⅲ相試験 添付文書の改訂について審議（1施設） 審議結果：承認</p> <p>議題⑧ 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 添付文書の改訂について審議（2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）  
治験実施計画書の改訂について審議（1施設）  
治験実施計画書 添付の改訂について審議（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）  
同意説明補助資料の改訂について審議（1施設）  
自己注射ガイドス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

議題⑩ 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）  
審議結果：承認

議題⑪ 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）  
治験の継続の適否について審議（1施設）  
審議結果：承認

議題⑫ 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

議題⑬ 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  
安全性情報等について審議（1施設）  
審議結果：承認

議題⑭ グラクソ・スミクライン株式会社の依頼による喘息患者を対象としたGSK2834425（フル  
チカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ピランテロールトリフェニル酢酸  
塩）の第Ⅲ相試験  
治験実施計画書 別添の改訂について審議（1施設）  
審議結果：承認

議題⑮ 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

議題⑯ 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⑰ 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⑱ 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>議題および審議結果を含む議論の概要</p>	<p>議題⑱ 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） 審議結果：承認</p> <p>議題⑳ 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） 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 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 治験の終了について報告（1施設）</p> <p>IRB報告② グラクソ・スミクライン株式会社の依頼による喘息患者を対象としたGSK2834425（フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ビランテロールトリフェニル酢酸塩）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 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 治験の終了について報告（1施設）</p> <p>IRB報告④ 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S-877503の第3相試験（継続長期投与試験） 治験の終了について報告（1施設）</p> <p>IRB報告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 治験実施体制の変更について報告（1施設）</p> <p>IRB報告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 治験実施体制の変更について報告（1施設）</p> <p>IRB報告⑦ 塩野義製薬株式会社の依頼による慢性疼痛患者を対象としたS-8117(OTR)の第3相オープンラベル試験 治験実施体制の変更について報告（3施設）</p> <p>IRB報告⑧ 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 安全性情報年次報告について報告（3施設）</p> <p>IRB報告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 治験実施体制の変更について報告（1施設）</p> <p>【報告事項】 以下の事項について迅速審査の結果が報告された。</p> <p>迅速審査の結果報告① 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 治験分担医師の追加について報告（2018年8月21日 実施：承認）（1施設）</p>
<p>特記事項</p>	