

**第216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 12月 4日(水) 17時 30分 ~ 20時 02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、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 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 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③ 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④ 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) 治験薬概要書の改訂について審議(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) 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) 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) 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) 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) 審議結果:承認</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) 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) 重篤な有害事象及び不具合に関する報告書(第4報)について審議(1施設) 審議結果:承認</p>

<p>議題および審議結果を含む議論の概要</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) 重篤な有害事象に関する報告書 (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 (第2報) 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 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 治験の終了について報告 (1施設)</p> <p>IRB報告② 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④ 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 治験実施体制の変更について報告 (1施設)</p> <p>IRB報告⑤ 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⑥ 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>特記事項</p>	