第150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 8月 6日(水) 17時 30分~ 19時13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、中山 明美、樋口 恵美子、山中健児、 内田 敬子

議題および審議|【審議事項】 結果を含む議論 の概要

以下の事項について審議・採決された。

議題① ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象とした semaglutideの単独療法及び経口糖尿病薬との併用療法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)

審議結果:承認

議題② 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)

治験薬概要書の改訂について審議(2施設)

審議結果:承認

議題③ 日本臓器製薬株式会社による帯状疱疹後神経痛患者を対象とした

NZT-235の探索的臨床試験

治験実施計画書の改訂について審議(5施設)

同意説明文書の改訂について審議(5施設)

審議結果:承認

議題④ 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

有害事象に関する報告書(第3報)について審議(1施設)

有害事象に関する報告書(第1報)について審議(1施設)

審議結果:承認

議題⑤ 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)

治験の継続の適否について審議(1施設)

審議結果:承認

議題⑥ 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)

同意説明文書の改訂について審議(1施設)

審議結果:承認

議題⑦ 塩野義製薬株式会社の依頼によ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-S-8117(オキシコドン塩酸塩)使用例でのオープンラベル試験—

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

議題® 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)

審議結果:承認

議題⑨ 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)

治験の継続の適否について審議 (3施設)

審議結果:承認

議題⑩ 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)

治験の継続の適否について審議(3施設)

審議結果:承認

議題および審議 結果を含む議論 の概要

議題⑪ 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

議題① 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(第皿相試験)

安全性情報等について審議(1施設)

審議結果:承認

議題③ 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

【報告事項】

以下の事項についてIRB報告された。

IRB報告① 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 新剤型の第皿相試験

治験の終了について報告(1施設)

IRB報告② 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 (D32500000018)

治験実施体制の変更について報告(2施設)

IRB報告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 治験実施体制の変更について報告(2施設)

IRB報告④ 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)

特記事項