

**第236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	2021年 8月 4日 (水) 17時 30分 ~ 20時 25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の依頼による不眠障害患者を対象としたACT-541468の第III相有効性及び安全性試験 治験実施の妥当性について審議 (3施設) 審議結果：承認</p> <p>議題② 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の依頼による不眠障害患者を対象としたACT-541468の第III相有効性及び安全性試験 治験薬概要書の改訂について審議 (4施設) 同意説明文書の改訂について審議 (4施設) 審議結果：承認</p> <p>議題③ 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の依頼による不眠障害患者を対象としたACT-541468の第III相長期投与試験 治験薬概要書の改訂について審議 (3施設) 同意説明文書の改訂について審議 (2施設) 審議結果：承認</p> <p>議題④ 大正製薬株式会社の依頼によるTS-142 の後期第II相試験 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⑤ ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼の末梢閉塞性動脈疾患を有する2型糖尿病患者を対象としたセマグルチド 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⑥ 持田製薬株式会社の依頼による小児うつ病患者を対象としたMLD-55の第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) 審議結果：承認</p> <p>議題⑦ 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 (1施設) 重篤な有害事象に関する報告書 (第1報、第2報) について審議 (1施設) 審議結果：承認</p> <p>議題⑧ 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) 治験参加カード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 重篤な有害事象に関する報告書 (脊髄梗塞：第3報) について審議 (1施設) 重篤な有害事象に関する報告書 (脊髄炎疑い：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 (総胆管結石：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 (胆嚢炎：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 (糖尿病の悪化：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 (変形性膝関節症：第1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><b>【報告事項】</b> 以下の事項についてIRB報告された。</p> <p>IRB報告① 塩野義製薬株式会社の依頼によるS-812217 の大うつ病性障害患者を対象とした第2相臨床試験 治験の終了について報告（1施設）</p> <p>IRB報告② 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の依頼による不眠障害患者を対象としたACT-541468の第III相有効性及び安全性試験 治験実施体制の変更について報告（4施設）</p> <p>IRB報告③ 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の依頼による不眠障害患者を対象としたACT-541468の第III相長期投与試験 治験実施体制の変更について報告（3施設）</p> <p>IRB報告④ 持田製薬株式会社の依頼による小児うつ病患者を対象としたMLD-55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>特記事項</p>	