

第187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	2017年 9月 6日 (水) 17時 30分 ~ 21時05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>【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 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 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 グラクソ・スミク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③ グラクソ・スミク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 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 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 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 アステラス製薬の依頼によるリウマチ患者を対象としたASP015K継続投与試験 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 アステラス製薬株式会社の依頼によるリウマチ患者を対象としたASP015K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 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⑧ 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⑨ 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 (2施設) 審議結果：承認</p> <p>議題⑩ 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) 被験者提供資料の作成について審議 (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 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⑫ 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
治験の継続の適否について審議 (3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)
治験実施計画書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)
被験者への支払いに関する資料の改訂について審議 (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女性夜間頻尿患者を対象としたFE992026の
第III相二重盲検比較試験
安全性情報等について審議 (3施設)
治験薬概要書の改訂について審議 (3施設)
審議結果: 承認

議題⑮ フェリング・ファーマ株式会社の依頼による男性夜間頻尿患者を対象としたFE992026の
第III相二重盲検比較試験
安全性情報等について審議 (3施設)
治験薬概要書の改訂について審議 (3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)
治験薬概要書の改訂について審議 (3施設)
審議結果: 承認

議題⑰ 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
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)
審議結果: 承認

議題⑱ 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
(D3250C00021)
安全性情報等について審議 (1施設)
審議結果: 承認

議題⑲ 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⑳ 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21 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)
治験分担医師の追加について審議 (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22 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（大腸癌の再発：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 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 医療機関の法人名変更に伴う資料の改訂について報告（2017年8月10日 実施：承認）（1施設）</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 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（D3250C00021） 治験の終了について報告（1施設）</p> <p>IRB報告② 東レ株式会社の依頼によるTRK-700の前期第Ⅱ相試験 治験の終了について報告（4施設）</p> <p>IRB報告③ 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 治験の終了について報告（2施設）</p> <p>IRB報告④ 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（1施設）</p> <p>IRB報告⑤ 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⑥ 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 治験実施体制の変更について報告（2施設）</p>
<p>特記事項</p>	