第69回

特定非営利活動法人 全国臨床研究協議会 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2020年1月16日(木) 18:20~20:00
開催場所	3H CTS株式会社 会議室
出席委員名	島田 恵 、五十嵐 恒夫 、島本 悦次 、大井 亜美 、山本 隆 、竹本 幸代 、西原 浩司

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

<委員会審査>

管理 No.	議題・審議事項	審議結果
346	LPI 001 と LPI 002 の初期人工妊娠中絶における有効性及び安全性を検討する多施設共	修正
	同非盲検第Ⅲ相試験	のう
	【審議事項】	え承
	1)治験実施の適否について審議した。	認
	子宮筋腫患者を対象に vilaprisan を投与した際の安全性及び有効性を標準治療との比較	
	において評価することを目的とした多施設共同、無作為化、非盲検、並行群間比較試験	
215	【審議事項】	承認
210	1)当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	75° L
	続の適否を審議した。	
	2)治験に関する変更申請を受け治験の継続の適否を審議した。	
	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	
217	【審議事項】	承認
	1)当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	
	続の適否を審議した。	
	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/	
	□□相試験	
222	【審議事項】	承認
	1) 当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	
	続の適否を審議した。	
	子宮を有する日本人更年期障害女性を対象とした FSN-011-01 のオープン試験	
233	【審議事項】	承認
	1) 治験実施状況報告にもとづき治験の継続の適否を審議した。	
	過多月経を伴う子宮筋腫の日本人患者を対象に vilaprisan を投与した際の安全性及び	
	有効性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、非盲検、並行群間比較試験	
256	【審議事項】	
	1) 当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	承認
	続の適否を審議した。	
	2)治験に関する変更申請を受け治験の継続の適否を審議した。	
	3)治験実施状況報告にもとづき治験の継続の適否を審議した。	

	NN9535 の体重管理における効果及び安全性 【審議事項】	
261	【番職事項】 1) 当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	承認
	が一続の適否を審議した。	
	中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用薬併用	
	下のウパダシチニブの第 III 相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	
272	【審議事項】	承認
	1) 当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	
	続の適否を審議した。	
	子宮筋腫患者を対象に vilaprisan を投与した際の有効性及び安全性を評価することを目	
	的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験	
275	【審議事項】	承認
270	1) 当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	יטואיני
	続の適否を審議した。	
	2)治験に関する変更申請を受け治験の継続の適否を審議した。	
	日本の中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用	
	薬併用下のウパダシチニブの安全性を評価する第Ⅲ相無作為化多施設共同二重盲検試	
281	験	承認
	【審議事項】	
	1)当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	
	続の適否を審議した。	
	NN9535 の体重管理における効果及び安全性	
284	【審議事項】	承認
	1)当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	
	続の適否を審議した。	
	中外製薬株式会社の依頼による Gantenerumab の第 II 相試験	
289	【審議事項】	承認
209	1)当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継 続の適否を審議した。	丹 60
	一続の過音を番譲した。 2)治験に関する変更申請を受け治験の継続の適否を審議した。	
	27	
291	【番職事項】 1) 当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	承認
201	「一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一	小小山心
	2)治験実施状況報告にもとづき治験の継続の適否を審議した。	
	日本新薬株式会社の依頼による過多月経に伴う鉄欠乏性貧血患者を対象とした NS-32	
	の第Ⅲ相試験	
299	【審議事項】	承認
	1)当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	
	続の適否を審議した。	
	日本イーライリリー株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたLY3298176の単	
	独療法第3相試験	
300	【審議事項】	承認
	1)当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	
	続の適否を審議した。	
301	日本イーライリリー株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした LY3298176 の第	承認

	2 15 E HOT A 14 E NO	
	3 相長期安全性試験 【京芸書 (表)	
	【審議事項】	
	1)当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	
	続の適否を審議した。 	
	子宮内膜症患者を対象として TAK-385 40 mg の有効性及び安全性をリュープロレリンと	
	比較する第Ⅲ相臨床試験	
302	【審議事項】	承認
	1) 当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	
	続の適否を審議した。	
	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による NNC0174-0833 の第 2 相試験	
310	【審議事項】	承認
010	1) 当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	77100
	続の適否を審議した。	
	日本イーライリリー株式会社の依頼による 2 型糖尿病患者を対象とした LY3298176 の第	
	Ⅲ相試験	
311	【審議事項】	承認
	1) 当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	
	続の適否を審議した。	
	ノボ ノルディスクファーマ株式会社の依頼の慢性腎臓病を有する2型糖尿病患者を対象	
	としたセマグルチド第Ⅲ相試験	
314	【審議事項】	承認
	1) 当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	
	続の適否を審議した。	
	中外製薬株式会社の依頼による第I相臨床試験	
317	【審議事項】	承認
317	1) 当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	子心
	続の適否を審議した。	
	日本イーライリリー株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたLY3298176の第	
	Ⅲ相試験	
324	【審議事項】	承認
	1) 当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	
	続の適否を審議した。	
	変形性膝関節症患者を対象とした AK1830 の第 Ⅱ 相試験	
334	【審議事項】	承認
	1)治験に関する変更申請を受け治験の継続の適否を審議した。	
	日本イーライリリー株式会社の依頼による肥満被験者を対象とした LY3298176 の第Ⅲ相	
	試験	
227	【審議事項】	च्यः≑ग
337	1) 当該治験薬で発生した有害事象などの安全性情報等に関する報告について治験の継	承認
	続の適否を審議した。	
	2)治験に関する変更申請を受け治験の継続の適否を審議した。	

<迅速審査結果報告>

なし

<中止報告>

275	子宮筋腫患者を対象に vilaprisan を投与した際の有効性及び安全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験 【報告事項】 当該治験の中止報告が行われた。	確認	
-----	--	----	--

<終了報告>

275	子宮筋腫患者を対象に vilaprisan を投与した際の有効性及び安全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験 【報告事項】 当該治験の終了報告が行われた。	確認	
-----	--	----	--

<委員会報告>

なし