

第 79 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 11 月 19 日(木) 18:30～19:30
開催場所	池袋 YS ビル 2F 会議室及びオンライン
出席委員名	島田 恵、五十嵐 恒夫、島本 悅次、大井 垣美、山本 隆(Web)、竹本 幸代(Web)、川上 宏人(Web)

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
369	<p>慢性腰痛症患者を対象とした AK1830 の第 II 相試験</p> <p>【審議事項】</p> <p>1) 治験実施の適否について審議した。</p>	承認
215	<p>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</p> <p>【審議事項】</p> <p>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。</p> <p>2) 重篤な有害事象に関する報告について治験の継続の適否を審議した。</p>	承認
222	<p>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</p> <p>【審議事項】</p> <p>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。</p>	承認
256	<p>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</p> <p>【審議事項】</p> <p>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。</p> <p>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。</p>	承認
272	<p>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</p> <p>【審議事項】</p> <p>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。</p>	承認
281	<p>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験</p> <p>【審議事項】</p> <p>1) 当該治騷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騷の継続の適否を審議した。</p>	承認

	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。	
284	<p>NN9535 の体重管理における効果及び安全性 【審議事項】</p> <p>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。</p> <p>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。</p>	承認
289	<p>中外製薬株式会社の依頼による Gantenerumab の第Ⅱ相試験 【審議事項】</p> <p>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</p> <p>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。</p> <p>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。</p>	承認
291	<p>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 【審議事項】</p> <p>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</p> <p>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。</p>	承認
300	<p>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 【審議事項】</p> <p>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</p> <p>2) 重篤な有害事象に関する報告について治験の継続の適否を審議した。</p>	承認
301	<p>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 3 相長期安全性試験 【審議事項】</p> <p>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。</p>	承認
306	<p>(治験国内管理人)IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による再発性外陰膿カジダ症を対象とした VT-1161 の第 3 相試験</p> <p>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</p> <p>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。</p>	承認
311	<p>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 【審議事項】</p> <p>1) 当該治騷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騷の継続の適否を審議した</p>	承認
314	<p>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 【審議事項】</p> <p>1) 当該治騷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騷の継続の適否を審議した</p> <p>2) 重篤な有害事象に関する報告について治騷の継続の適否を審議した。</p>	承認
324	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	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	
326	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による QBW251 の第Ⅱ相試験 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 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。	承認
334	変形性膝関節症患者を対象とした AK1830 の第Ⅱ相試験 【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	承認
337	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 【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	承認
343	塩野義製薬株式会社の依頼による小児注意欠如・多動症患者を対象とした SDT-001 の第Ⅱ相臨床試験 【審議事項】 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。	承認
357	大塚製薬の依頼による大うつ病性障害患者を対象とした OPC-64005 の第Ⅱ相試験 【審議事項】 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。	承認
368	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Risankizumab in Adult Japanese Subjects with Moderate to Severe Palmoplantar Pustulosis 中等症から重症の掌蹠膿疱症を有する日本の成人被験者を対象とした、リサンキズマブの第Ⅲ相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検試験 【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	承認
369	慢性腰痛症患者を対象とした AK1830 の第Ⅱ相試験 【審議事項】 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。	承認
373	大正製薬株式会社の依頼による TS-142 の後期第Ⅱ相試験 【審議事項】 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。	承認
374	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による CSJ117 の第Ⅱ相試験 【審議事項】 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。	承認
376	〇〇株式会社の依頼による臨床試験(PD) 【審議事項】 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。	承認
389	日本人の原発性開放隅角緑内障(POAG)又は高眼圧症(OHT)患者を対象とした、netarsudil 点眼液 0.02%、1 日 1 回投与のリパスジル塩酸塩水和物点眼液 0.4%、1 日 2 回投与に対する有効性及び安全性を評価する、4 週間、単遮蔽、無作為化、多施設共同、並行群間比較試験 【審議事項】 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。	承認

<迅速審査結果報告>

357	大塚製薬の依頼による大うつ病性障害患者を対象とした OPC-64005 の第Ⅱ相試験 【報告事項】 1) 軽微な変更について迅速審査を行い承認とした旨が報告された。	確認
373	大正製薬株式会社の依頼による TS-142 の後期第Ⅱ相試験 【報告事項】 1) 軽微な変更について迅速審査を行い承認とした旨が報告された。	確認

<委員会報告>

329	再発性の口唇ヘルペス患者を対象とした Patient Initiated Therapy による ASP2151 単回投与の有効性を検証する第Ⅲ相、プラセボ対照、ランダム化、二重盲検、多施設共同、並行群間比較試験 【報告事項】 治験実施計画書別紙変更に関する報告が行われた。	確認
330	再発性の性器ヘルペス患者を対象とした Patient Initiated Therapy による ASP2151 単回投与の有効性を検証する第Ⅲ相、プラセボ対照、ランダム化、二重盲検、多施設共同、並行群間比較試験 【報告事項】 治験実施計画書別紙変更に関する報告が行われた。	確認

<終了報告>

330	再発性の性器ヘルペス患者を対象とした Patient Initiated Therapy による ASP2151 単回投与の有効性を検証する第Ⅲ相、プラセボ対照、ランダム化、二重盲検、多施設共同、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
-----	---	----