

第 17 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	2016年2月18日(木) 18:30 ~ 20:04
開催場所	東京芸術劇場 5階ミーティングルーム
出席委員名	島田 英世、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
154	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による喘息患者を対象に QVM149 の安全性及び有効性を検討する試験 【審議事項】 1) 治験実施の適否について審議した。	承認
155	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による喘息患者を対象に QMF149 の安全性及び有効性を検討する試験 【審議事項】 1) 治験実施の適否について審議した。	承認
153	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による重症喘息患者を対象に QAW039 の有効性及び安全性を評価する試験 【審議事項】 1) 治験実施の適否について審議した。	承認
104	アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による閉経後骨粗鬆症女性を対象とした AMG785 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。 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) 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。	承認
105	アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による男性骨粗鬆症を対象とした AMG785 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。 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
106	中外製薬株式会社の依頼による吸入ステロイド薬及びその他の長期管理薬を使用しているにもかかわらずコントロール不十分な喘息患者を対象とした Lebrikizumab 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

120	第一三共株式会社の依頼による CS-3150 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
123	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 2 型糖尿病患者を対象とした BI10773/BI1356 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
131	武田薬品工業株式会社の依頼による大うつ病性障害の治療における、Lu AA21004 の臨床第 3 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
133	日本イーライリリー株式会社の依頼によるデュロキセチン塩酸塩の糖尿病性神経障害に伴う疼痛を対象とした製造販売後臨床試験 【審議事項】 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。	承認
135	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による喘息患者を対象とした QGE031 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
148	第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第Ⅲ相国際共同試験(糖尿病性末梢神経障害性疼痛) 【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

<迅速審査結果報告>

140	味の素製薬株式会社の依頼による慢性便秘患者を対象とした AJG533 の長期投与試験 【報告事項】 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
-----	---	----

<終了報告>

142 ①	〇〇株式会社の依頼による〇〇〇〇の健康成人における生物学的同等性試験 【報告事項】 当該治験の終了報告が行われた。	確認
142 ②	〇〇株式会社の依頼による〇〇〇〇の健康成人における生物学的同等性試験 【報告事項】 当該治験の終了報告が行われた。	確認
135	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による喘息患者を対象とした QGE031 の第Ⅱ相試験 【報告事項】 当該治験の終了報告が行われた。	確認
102	旭化成ファーマ株式会社の依頼による骨折の危険性の高い原発性骨粗鬆症を対象とした MN-10-T の第Ⅲ相試験 【報告事項】 当該治験の終了報告が行われた。	確認