

**第 25 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 8 月 25 日(木) 18:30～19:50
開催場所	株式会社 CTS 会議室
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
173	Pearl Therapeutics, Inc.による COPD を対象とした PT003、PT005、および PT001 の第Ⅲ相試験 【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。	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) 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。 2) 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。 3) 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
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

149	糖尿病性腎症患者を対象とした第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
150	2型糖尿病患者を対象としたインスリン製剤の安全性の検討 【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
151	ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumab の第3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
157	大正製薬株式会社の依頼による TS-141 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
162	成人 1型糖尿病患者を対象としたインスリン デグルデク併用下におけるノボラピッド®注に対する faster aspart の有効性及び安全性の検討 【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
164	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による鉄欠乏性貧血患者を対象とした Z-213 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
167	日本人 2型糖尿病患者を対象とした NN9068 の有効性及び安全性の検討 【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
169	キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KLH-2109 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

<迅速審査結果報告>

なし

<終了報告>

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 【報告事項】 当該治験の終了報告が行われた。	確認
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 【報告事項】	確認

	当該治験の終了報告が行われた。	
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 【報告事項】 当該治験の終了報告が行われた。	

<委員会報告>

151	ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の慢性腰痛症患者を対象とした Tanezumab の第 3 相試験 【報告事項】 Alert Letter に関する報告が行われた。	確認
162	成人 1 型糖尿病患者を対象としたインスリン デグルデク併用下におけるノボラピッド®注に対する faster aspart の有効性及び安全性の検討 【報告事項】 投与情報シートに関する報告が行われた。	確認