

第 34 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	2017年4月20日(木) 18:25~19:05
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
205	CKD 患者を対象とした dapagliflozin の第Ⅱ/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
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
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。 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。 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
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
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
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】	承認

	<p>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。</p> <p>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。</p>	
154	<p>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</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
155	<p>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</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> <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
157	<p>大正製薬株式会社の依頼による TS-141 の第Ⅱ相試験</p> <p>【審議事項】</p> <p>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。</p>	承認
162	<p>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</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
164	<p>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</p> <p>【審議事項】</p> <p>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。</p> <p>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。</p>	承認
165	<p>経口血糖降下薬の併用又は非併用下でのインスリン併用 2 型糖尿病患者を対象としたデュラグルチドの有効性及び安全性を評価する第 4 相試験</p> <p>【審議事項】</p> <p>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。</p>	承認
167	<p>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</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
168	<p>日本人 2 型糖尿病患者を対象として、インスリン療法にエンパグリフロジンを併用したときの有効性及び安全性を検討する並行群間試験</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
169	<p>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</p> <p>【審議事項】</p> <p>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。</p>	承認
173	<p>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</p> <p>【審議事項】</p>	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。	
187	DSP-6952 の便秘型過敏性腸症候群患者を対象としたプラセボ対照ランダム化二重盲検並行群間比較による用量設定試験 【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
188	2 型糖尿病患者を対象とした、NN9924 の用量反応関係、安全性及び有効性の検討 【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
189	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 【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
193	イブラグリフロジン製造販売後臨床試験 -インスリン治療中の 2 型糖尿病患者を対象としたイブラグリフロジンの追加投与によるインスリン減量を検討する多施設共同非盲検試験- 【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
198	SGLT2 阻害薬使用中の 2 型糖尿病患者を対象とした、NN9535 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。 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
199	グラクソ・スミス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 【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
204	日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした AZD3293 の第 2/3 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。 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
208	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 【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
209	夜間頻尿患者を対象とした FE992026 の第Ⅲ相長期投与試験 【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

	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>

206	MPR-1504 の生物学的同等性試験 【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>

185	慢性特発性便秘症患者を対象としたルビプロストンカプセルの安全性 及び有効性を指標とした無作為化、並行群間、二重盲検、多施設共同、臨床的同等性比較試験 【報告事項】 当該治験の終了報告が行われた。	確認
195	MIR1172 の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
203	AKP-HMB の臨床薬理試験 【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>

185	慢性特発性便秘症患者を対象としたルビプロストンカプセルの安全性 及び有効性を指標とした無作為化、並行群間、二重盲検、多施設共同、臨床的同等性比較試験 【報告事項】 治験実施計画書別紙の改訂についての報告が行われた。	確認
208	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 【報告事項】 治験実施計画書別紙の改訂についての報告が行われた。	確認
209	夜間頻尿患者を対象とした FE992026 の第Ⅲ相長期投与試験 【報告事項】 治験実施計画書別紙の改訂についての報告が行われた。	確認