

第168回治験審査委員会 会議の記録の概要

日時	2019年4月8日	17:00～17:45
場所	成人病研究所(朝日生命須長ビル)2階会議室	
委員(出席)	加茂雄大、藤原弘明、大西由希子、松田由緒、沢田哲治、青山由雄、岩竹善樹、生松めぐみ、清水治、猪爪伊知男	

1	薬剤名	LY900014	I8B-MC-ITRM
	院内略称	Faster Lispro の1型対象試験(PRONTO-T1D)	
	依頼者	日本イーライリリー株式会社	
	課題名	日本イーライリリー株式会社の依頼によるI型糖尿病患者を対象としたLY900014第Ⅲ相試験	
2	審議事項	■治験の継続の適否 □【安全性情報(2/26)付報告】	承認
	薬剤名	Imeglimin	PXL008-020
	院内略称	イメグリミンのインスリン併用試験	
	依頼者	シミック株式会社	
3	課題名	Poxel社の依頼による2型糖尿病患者を対象とした Imeglimin の第Ⅲ相試験(TIMES3)	
	審議事項	■治験の継続の適否 □【安全性情報(2/27)付報告】 ■治験実施計画書逸脱報告	承認 承認
	薬剤名	ダパグリフロジン	D169AC00001
	院内略称	ダパグリフロジンのCKD長期試験	
4	依頼者	アストラゼネカ株式会社	
	課題名	アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象とした Dapagliflozin の第Ⅲ相試験	
	審議事項	■治験の継続の適否 □【重篤な有害事象に関する報告書】(3/4)付 ■治験の継続の適否 □【安全性情報(2/25)付報告】 ■治験の継続の適否 □【安全性情報(3/5)付報告】 ■治験の継続の適否 □【安全性情報(3/19)付報告】	承認 承認 承認 承認
	薬剤名	NN9535	NN9536-4374
5	院内略称	セマグルチドの2型糖尿病肥満症試験	
	依頼者	ノボ ノルディスクファーマ株式会社	
	課題名	2型糖尿病患者を対象としたNN9535の体重管理における効果及び安全性	
	審議事項	■治験の継続の適否 □【安全性情報(3/5)付報告】 ■治験の継続の適否 □【安全性情報(3/11)付報告】	承認 承認
6	薬剤名	Imeglimin	PXL008-019
	院内略称	イメグリミンのGLP-1併用試験	
	依頼者	シミック株式会社	
	課題名	Poxel社の依頼による2型糖尿病患者を対象とした Imeglimin の第Ⅲ相試験(TIMES2)	
6	審議事項	■治験の継続の適否 □【安全性情報(2/26)付報告】	承認
	薬剤名	NN9535	NN9536-4382
	院内略称	セマグルチドの一般+T2DM肥満症試験(STEP 6)	
	依頼者	ノボ ノルディスクファーマ株式会社	
6	課題名	NN9535の体重管理における効果及び安全性	
	審議事項	■治験の継続の適否 □【安全性情報(3/5)付報告】 ■治験の継続の適否 □【安全性情報(3/11)付報告】 ■治験実施計画書逸脱報告	承認 承認 承認

	薬剤名	LY3298176	I8F-JE-GPGO	
	院内略称	ティルゼバチドの単独療法試験(GPGO)		
7	依頼者	日本イーライリリー株式会社		
	課題名	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	<input checked="" type="checkbox"/> 治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【治験に関する変更(3/14)付申請】	承認	
	薬剤名	LY3298176	I8F-JE-GPGP	
	院内略称	ティルゼバチドのOAD併用試験(GPGP)		
8	依頼者	日本イーライリリー株式会社		
	課題名	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	<input checked="" type="checkbox"/> 治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【治験に関する変更(3/25)付申請】	承認	