

第179回治験審査委員会 会議の記録の概要

日時	2020年4月13日	17:00～17:30
場所	朝日生命成人病研究所(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、岩竹善樹、生松めぐみ、鈴木泰宏、吉原栄樹	

【企業治験・医薬品】

議題			報告者	大西
1	薬剤名	ダバグリフロジン 院内略称 ダバグリフロジンのCKD長期試験		D169AC00001
	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 <input type="checkbox"/> 【重篤な有害事象に関する報告書】(第3報)(3/11)付 ■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(2/26)付報告】 ■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(3/16)付報告】		承認 承認 承認
議題			報告者	大西
2	薬剤名	NN9535 院内略称 セマグルチドの2型糖尿病肥満症試験(STEP 2)		NN9536-4374
	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 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(2/25)付報告】 ■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(3/3)付報告】 ■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(3/12)付報告】 ■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(3/19)付報告】 ■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(3/26)付報告】 ■治験実施計画書逸脱に関する報告 3/3付		承認 承認 承認 承認 承認 承認
議題			報告者	大西
3	薬剤名	NN9535 院内略称 セマグルチドの一般+T2DM肥満症試験(STEP 6)		NN9536-4382
	依頼者	ノボノルディスクファーマ株式会社		
	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 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(2/25)付報告】 ■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(3/3)付報告】 ■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(3/12)付報告】 ■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(3/19)付報告】 ■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(3/26)付報告】 ■治験実施計画書逸脱に関する報告 3/3付 ■治験実施計画書逸脱に関する報告 3/24付		承認 承認 承認 承認 承認 承認
議題			報告者	大西
4	薬剤名	LY3298176 院内略称 ティアゼパタイトのOAD併用試験(GPGP)		I8F-JE-GPGP
	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Ⅲ相長期安全性試験		
	審議事項	■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(2/26)付報告】 ■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(3/11)付報告】 ■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(3/25)付報告】		承認 承認 承認
議題			報告者	大西

5	薬剤名	LY3298176 院内略称 ティアゼパタイトの単独療法試験(GPGO)		I8F-JE-GPGO
	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Ⅲ相試験		
	審議事項	■治験の継続の適否 ■治験の継続の適否 ■治験の継続の適否	□【安全性情報(2/26)付報告】 □【安全性情報(3/11)付報告】 □【安全性情報(3/25)付報告】	承認 承認 承認
議題			報告者	大西
6	薬剤名	LY3298176 院内略称 ティアゼパタイトのインスリン併用試験(GPGI)		
	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Ⅲ相試験		
	審議事項	■治験の継続の適否 ■治験の継続の適否 ■治験の継続の適否	□【安全性情報(2/26)付報告】 □【安全性情報(3/11)付報告】 □【安全性情報(3/25)付報告】	承認 承認 承認
議題			報告者	大西
7	薬剤名	LY3298176 院内略称 ティアゼパタイトのCV試験(GPGN)		
	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Ⅲ相試験		
	審議事項	■治験の継続の適否 ■治験の継続の適否	□【安全性情報(3/11)付報告】 □【安全性情報(3/25)付報告】	承認 承認

【企業治験・医薬機器】

議題		報告者	大西
1	薬剤名	SMC-01 院内略称 モバイルアプリケーションの無作為化非盲検試験	SMC-01-1
	依頼者	株式会社 Save Medical	
	課題名	株式会社Save Medical依頼によるSMC-01の2型糖尿病患者を対象とした試験	
	審議事項	■治験の実施の適否	□【治験依頼書(3/27)付申請】

【医師主導治験・医薬品】

議題		報告者	吉田
1	薬剤名	KN01 院内略称 タウリン散のミトコンドリア糖尿病多施設共同試験	KN01-DM-01
	依頼者	川崎医科大学 神経内科学 砂田 芳秀	
	課題名	KN01のA3243Gミトコンドリア糖尿病を対象とした多施設共同試験	
	審議事項	■治験の継続の適否 ■治験の継続の適否 ■治験の継続の適否	□【治験に関する変更(2/26)付申請】 □【治験に関する変更(3/30)付申請】 □【治験に関する変更(3/30)付申請】