

## 第237回 治験審査委員会

日 時	2018年09月05日（水）	
場 所	福岡大学筑紫病院 3階大会議室、福岡大学病院第二応接室	
時 間	15:00 ~ 15:30	
出席委員	15名	今給黎 修, 浦田 秀則, 小林 邦久, 永田 忍彦, 植木 敏晴, 小川 厚, 前川 隆文, 石井 龍, 大島 裕司, 大上 渉, 鍵原 理人, 村上 英明, 中川 裕之, 樋口 靖子, 久保 伸子
欠席委員	1名	柴田 陽三

審議事項 : 治験の実施の妥当性について審議した。

管理番号	治験課題略称	治験依頼者	主な審議内容	審議結果
18-007	腎除神経システムTCD-16164の多施設共同試験 (探索的試験)	テルモ株式会社	治験実施の妥当性審査	承認
18-008	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相導入療法試験	株式会社新日本科学PPD	治験実施の妥当性審査	承認
18-009	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎を対象としたSHP647の第Ⅲ相維持療法試験	株式会社新日本科学PPD	治験実施の妥当性審査	承認
18-010	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎及びクローン病患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相継続投与試験	株式会社新日本科学PPD	治験実施の妥当性審査	承認

審議事項 : 治験の継続の妥当性について審議した。

管理番号	治験課題略称	治験依頼者	主な審議内容	審議結果
11-009	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるクローン病を対象としたCNT01275(CRD03)の第Ⅲ相試験	ヤンセンファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
14-002	クローン病の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験	武田薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告 治験内容に関する変更	承認
15-002	塞栓源不明の脳塞栓症を発症した患者を対象に、経口直接トロンボリン阻害剤であるダビガトランエチナート(110mg又は150mg、経口1日2回)の脳卒中の再発予防における有効性及び安全性をアセチリチ酸(100mg経口1日1回)と比較するランダム化、二重盲検試験(RE-SPECT ESUS)	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
15-003	中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたUstekinumabによる寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照二重盲検比較試験	ヤンセンファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告 治験内容に関する変更	承認
16-001	潰瘍性大腸炎の維持療法におけるVedolizumab皮下注射剤の有効性及び安全性	武田薬品工業株式会社	治験内容に関する変更	承認

16-002	Vedolizumab皮下注製剤の非盲検長期継続投与試験	武田薬品工業株式会社	治験内容に関する変更 新たな安全性情報の報告	承認
16-003	糖尿病性腎臓病（DKD）と臨床診断された2型糖尿病患者における心血管系疾患の罹患率及び死亡率の低下に関して、標準治療に上乗せしたFinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験	バイエル薬品株式会社	新たな安全性情報の報告 治験内容に関する変更	承認
16-004	糖尿病性腎臓病（DKD）と臨床診断された2型糖尿病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せしたFinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験	バイエル薬品株式会社	治験内容に関する変更 新たな安全性情報の報告	承認
16-008	クローン病の維持療法におけるvedolizumab皮下注製剤の有効性及び安全性	武田薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告 治験内容に関する変更	承認
16-009	ヒト成長ホルモンで治療中の日本人成人成長ホルモン分泌不全症患者を対象として、52週間におけるsomapacitan(NNC0195-0092)の週1回投与の安全性をNorditropinR FlexProRの1日1回投与と比較検討する、多施設共同、無作為割り付け、非盲検、並行群間、実薬対照試験	ノボノルディスクファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-002	難治性潰瘍性大腸炎を対象としたアドレノメデュリン製剤による医師主導治験Phase II	医師主導治験	モニタリング報告	承認
17-004	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの第II/III相試験	ギリアド・サイエンシズ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-005	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	ギリアド・サイエンシズ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-006	日本イーライリリー株式会社の依頼による活動性クローン病患者を対象としたLY3074828の第II相試験	日本イーライリリー株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-008	（治験国内管理人）クインタルス・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼による駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第III相試験	IQVIAサービシーズジャパン株式会社	新たな安全性情報の報告 治験内容に関する変更	承認
17-009	（治験国内管理人）クインタルス・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼による駆出率が低下した慢性心不全患者を対象としたエンパグリフロジンの第III相試験	IQVIAサービシーズジャパン株式会社	治験内容に関する変更 新たな安全性情報の報告	承認
17-010	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたCP690, 550の第IIIb/IV相試験	ファイザー株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施状況報告	承認
18-001	軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者にFE999315を8週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第III相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験	フェリング・ファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認

報告事項：治験終了（中止・中断）1件、開発の中止等に関する報告1件、その他手順書に定める報告対象事項について報告を行った。

※以上の内容は、臨床研究支援センターでも閲覧することができます。