

**医療法人 萬田記念病院治験審査委員会 議事録の概要**

|       |  |
|-------|--|
| 開催日時  | 平成26年9月19日17時30分   |
| 開催場所  | 医療法人 萬田記念病院 大会議室   |
| 出席委員名 | 中山 秀隆、中野 玲子、三品 則子、白木 一正、萩原 誠也、佐々木 俊昭<br>大坂 桂子、三木 明、稻船 賢司 |

|                              |  |
|------------------------------|--|
| 治験依頼者                        | 富士フィルムファーマ株式会社   |
| 公表課題名                        | 強化インスリン療法実施中の1型糖尿病患者を対象としたFFP-112の第Ⅲ相臨床試験<br>80  |
| 議題及び<br>審議結果を<br>含む議論の<br>概要 | 以下の項目について治験継続実施の妥当性を審議した。<br>1)安全性情報等について<br>2)治験に関する変更<br><br>審議結果:承認(萩原 誠也委員 審議・採決に参加せず) |

|                              |  |
|------------------------------|--|
| 治験依頼者                        | 株式会社 三和化学研究所   |
| 公表課題名                        | 2型糖尿病患者を対象としたSK-0403(アナグリプチン)の第Ⅲ相試験<br>81                                    |
| 議題及び<br>審議結果を<br>含む議論の<br>概要 | 以下の項目について治験継続実施の妥当性を審議した。<br>1)安全性情報等について<br><br>審議結果:承認(萩原 誠也委員 審議・採決に参加せず) |

|                              |  |
|------------------------------|--|
| 治験依頼者                        | 日本イーライリリー株式会社  |
| 公表課題名                        | インスリン未治療のアジア人2型糖尿病患者を対象に、経口血糖降下薬併用下で基礎インスリン治療としてのLY2605541とインスリングラルギンを比較する第Ⅲ相、非盲検、無作為化、平行群間、26週間投与試験<br>83 |
| 議題及び<br>審議結果を<br>含む議論の<br>概要 | 以下の項目について治験継続実施の妥当性を審議した。<br>1)安全性情報等について<br>2)重篤な有害事象<br><br>審議結果:承認(萩原 誠也委員、大坂 桂子委員 審議・採決に参加せず)          |

|                              |  |
|------------------------------|--|
| 治験依頼者                        | 株式会社 三和化学研究所   |
| 公表課題名                        | 2型糖尿病患者を対象としたSK-0403(アナグリプチン)の第Ⅲ相試験②<br>84   |
| 議題及び<br>審議結果を<br>含む議論の<br>概要 | 以下の項目について治験継続実施の妥当性を審議した。<br>1)治験実施状況<br>2)安全性情報等について<br><br>審議結果:承認(萩原 誠也委員 審議・採決に参加せず) |

|                              |  |
|------------------------------|--|
| 治験依頼者                        | サノフィ株式会社   |
| 公表課題名                        | 2型糖尿病患者を対象としたAVE0010の第Ⅲ相試験<br>85   |
| 議題及び<br>審議結果を<br>含む議論の<br>概要 | 以下の項目について治験継続実施の妥当性を審議した。<br>1)安全性情報等について<br><br>審議結果:承認(萩原 誠也委員 審議・採決に参加せず) |

|                  |  |
|------------------|--|
| 治験依頼者            | 興和株式会社   |
| 公表課題名            | 2型糖尿病を合併した脂質異常症患者を対象としたK-877の第Ⅲ相試験<br>86                                     |
| 議題及び審議結果を含む議論の概要 | 以下の項目について治験継続実施の妥当性を審議した。<br>1)安全性情報等について<br><br>審議結果:承認(萩原 誠也委員 審議・採決に参加せず) |

|                  |   |
|------------------|---|
| 治験依頼者            | ノボ ノルディスク ファーマ株式会社  |
| 公表課題名            | 2型糖尿病患者を対象としたsemaglutideの単独療法及び経口糖尿病薬との併用療法の安全性及び有効性の検討<br>88                                     |
| 議題及び審議結果を含む議論の概要 | 以下の項目について治験継続実施の妥当性を審議した。<br>1)安全性情報等について<br>2)重篤な有害事象<br><br>審議結果:承認(萩原 誠也委員、中野 玲子委員 審議・採決に参加せず) |

|                  |  |
|------------------|--|
| 治験依頼者            | アッヴィ合同会社   |
| 公表課題名            | A Randomized,Multicountry,Multicenter,Double-Blind,Parallel,Placebo-Controlled Study of the Effects of Atrasentan on Renal Outcomes in Subjects with Type 2 Diabetes and Nephropathy SONAR:Study Of Diabetic Nephropathy with Atrasentan<br>89 |
| 議題及び審議結果を含む議論の概要 | 以下の項目について治験継続実施の妥当性を審議した。<br>1)安全性情報等について<br><br>審議結果:承認(萩原 誠也委員 審議・採決に参加せず)   |

|                  |  |
|------------------|--|
| 治験依頼者            | ノボ ノルディスク ファーマ株式会社   |
| 公表課題名            | 2型糖尿病患者を対象とした、semaglutideの単独療法の安全性及び有効性の検討<br>90                                     |
| 議題及び審議結果を含む議論の概要 | 以下の項目について治験継続実施の妥当性を審議した。<br>1)安全性情報等について<br><br>審議結果:承認(萩原 誠也委員、中野 玲子委員 審議・採決に参加せず) |