

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29年7月21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、小笠原 令子、白木 一正、萩原 誠也、佐々木 俊昭 小倉 潤、三木 明、稻船 賢司

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
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。 1)安全性情報等について 2)重篤な有害事象 3)治験実施状況 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	日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社
公表課題名	日本ベーリング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
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。 1)安全性情報等について 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) 以下の項目について報告あり。 1)治験終了報告

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	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
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。 1)安全性情報等について 2)治験実施状況 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	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、NN9924の有効性及び長期安全性の比較検討
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。 1)安全性情報等について 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	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社
公表課題名	成人1型糖尿病患者を対象としたNN1218の有効性及び安全性の検討
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。 1)安全性情報等について 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)

試験依頼者	大日本住友製薬株式会社
公表課題名	レパグリニドの2型糖尿病患者を対象としたインスリン製剤併用 製造販売後臨床試験
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試験継続実施の妥当性を審議した。 1)治験に関する変更 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	基礎インスリン及び経口血糖降下薬でコントロール不十分な日本人2型糖尿病患者を対象とした インスリン グラルギン/リキシセナチド配合剤(リキシラン)の第Ⅲ相試験
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。 1)安全性情報等について 2)治験実施状況 審議結果:承認(萩原 誠也委員 審議・採決に参加せず)
	102

治験依頼者	MSD株式会社
公表課題名	食事・運動療法に加えインスリン製剤単剤治療で十分な血糖コントロールが得られない 日本人2型糖尿病患者を対象としてオマリグリプチン追加投与時の安全性及び有効性を 検証するための第IV相多施設共同無作為化プラセボ対照並行群間二重盲検比較試験、 及び引き続き実施される非盲検延長試験
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。 1)有害事象 審議結果:承認(萩原 誠也委員 審議・採決に参加せず)
	103

治験依頼者	株式会社 三和化学研究所
公表課題名	SK-1401 第Ⅲ相試験 保存期慢性腎臓患者を対象とした皮下投与試験
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。 1)重篤な有害事象 審議結果:承認(萩原 誠也委員 審議・採決に参加せず)
	105

治験依頼者	ノボ ノルディスク フーマ株式会社
公表課題名	インスリン使用中の日本人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(二重盲検試験)
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。 1)安全性情報等について 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)
	106

治験依頼者	日本イーライリリー株式会社
公表課題名	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の第Ⅲ相試験
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。 1)治験に関する変更 審議結果:承認(萩原 誠也委員 審議・採決に参加せず)
	107

治験依頼者	日本イーライリリー株式会社
公表課題名	日本イーライリリー株式会社の依頼によるII型糖尿病患者を対象としたLY900014の第Ⅲ相試験
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。 1)治験に関する変更 審議結果:承認(萩原 誠也委員 審議・採決に参加せず)
	108