

平成 30 年度 第 2 回 国立研究開発法人国立国際医療研究センター国府台病院受託研究審査委員会 議事要旨

平成 30 年 5 月 11 日開催 16:00~17:30 開催場所：国府台病院内 一般病棟会議室

出席者：柳内委員(委員長)、水野委員(副委員長)、早川委員、石田委員、佐久間委員、狩野委員、酒匂委員、大澤委員、菊池委員、藤平委員、服部委員、村雲委員、高嶋委員、丹羽委員(外部)、中村委員(外部)、馬場委員(外部)

新規課題：(全 1 課題)

審査結果 A：承認 B：修正の上承認 C：却下 D：既承認事項の取り消し E：保留

課題名	依頼者	相	審議内容	審議結果
日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたBI 425809の有効性及び安全性を評価する第II相試験	日本ベーリンガー インゲルハイム 株式会社	II	新規	B

継続課題：(全 23 課題)

審査結果 A：承認 B：修正の上承認 C：却下 D：既承認事項の取り消し E：保留

課題名	依頼者	相	審議内容	審議結果
田辺三菱製薬株式会社の依頼による遅発性ジスキネジア患者を対象としたMT-5199の第II/III相試験	田辺三菱製薬 株式会社	II/III	安全性情報等に関する報告書(個別報告) 治験に関する変更申請書(治験薬概要書)	A
ME2112の統合失調症患者を対象とした検証的試験(第III相)	Meiji Seika ファルマ株式会社	III	安全性情報等に関する報告書(個別報告)	A
ME2112の統合失調症患者を対象とした長期投与試験(第III相)	Meiji Seika ファルマ株式会社	III	安全性情報等に関する報告書(個別報告) 終了報告書	A
Interventional, randomized, double-blind, active-controlled study of the efficacy of Lu AF35700 in patients with early-in-disease or late-in-disease treatment-resistant schizophrenia Early-in-disease又はlate-in-diseaseの治療抵抗性統合失調症患者を対象としたLu AF35700の有効性を検討する介入、ランダム化、二重盲検、実薬対照試験	H. Lundbeck A/S	II	安全性情報等に関する報告書(個別報告) 安全性情報等に関する報告書(個別報告) 治験に関する変更申請書(被験者の募集の手順(広告等)に関する資料)	A

平成 30 年度 第 2 回 国立研究開発法人国立国際医療研究センター国府台病院受託研究審査委員会 議事要旨

審査結果 A：承認 B：修正の上承認 C：却下 D：既承認事項の取り消し E：保留

課題名	依頼者	相	審議内容	審議結果
DSP-5423 の小児統合失調症患者を対象とした検証的試験	大日本住友製薬株式会社	Ⅲ	安全性情報等に関する報告書（年次報告）	A
DSP-5423 の小児統合失調症患者を対象とした長期投与試験	大日本住友製薬株式会社	Ⅲ	安全性情報等に関する報告書（年次報告）	A
抗うつ薬による効果が不十分な大うつ病性障害患者を対象とした、抗うつ効果増強療法としての JNJ-42847922 の有効性及び安全性を検討する、多施設共同、二重盲検、ランダム化、並行群間、プラセボ対照、アダプティブ用量設定試験	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅱ	終了報告書	A
日本人の治療抵抗性うつ病患者を対象に、固定用量の esketamine を鼻腔内投与したときの有効性、安全性及び忍容性を検討するランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照試験	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅱ	安全性情報等に関する報告書（個別報告）	A
デュロキセチン塩酸塩の児童思春期うつ病患者を対象とした第 3 相臨床試験—プラセボに対する優越性試験—	塩野義製薬株式会社	Ⅲ	安全性情報等に関する報告書（個別報告） 治験に関する変更申請書（治験実施計画書、治験参加カード）	A
デュロキセチン塩酸塩の児童思春期うつ病患者を対象とした第 3 相臨床試験—継続長期投与試験—	塩野義製薬株式会社	Ⅲ	安全性情報等に関する報告書（個別報告） 治験に関する変更申請書（治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験参加カード）	A
ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非代償期 C 型肝硬変患者を対象としたソホスブビル／velpatasvir 固定用量配合錠の第Ⅲ相試験	ギリアド・サイエンシズ株式会社	Ⅲ	安全性情報等に関する報告書（個別報告、個別報告、個別報告）	A

平成 30 年度 第 2 回 国立研究開発法人国立国際医療研究センター国府台病院受託研究審査委員会 議事要旨

審査結果 A：承認 B：修正の上承認 C：却下 D：既承認事項の取り消し E：保留

課題名	依頼者	相	審議内容	審議結果
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	Ⅲ	安全性情報等に関する報告書（個別報告） 安全性情報等に関する報告書（個別報告） 治験に関する変更申請書（説明文書、同意文書）	A
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	Ⅲ	安全性情報等に関する報告書（個別報告） 安全性情報等に関する報告書（個別報告） 治験に関する変更申請書（説明文書、同意文書）	A

☆報告事項

➢副作用・感染症報告調査終了のお知らせ（1 件）

➢迅速審査結果報告（1 件）

・4 月 27 日分

あすか製薬株式会社

: リフキシマ錠 200mg 使用成績調査（全例調査）

☆その他

➢4 月に行なわれた受託研究審査委員会のホームページ用公開議事録の内容確認を行なった。