

第226回治験審査委員会 会議の記録の概要

日時	2024年7月8日	17:00～18:00
場所	朝日生命成人病研究所(朝日生命須長ビル)5階ミーティングルーム	
委員	加茂雄大、藤原弘明、大西由希子、松田由緒、沢田哲治、青山由雄、岩竹善樹、丸山佳代、貴堂賢哉、中山茂久	

【企業治験・医薬品】

議題			報告者	大西
1	薬剤名	NN9838		
	院内略称	NN9838 (CagliSema) の第Ⅲ相試験		
	依頼者	ノボ ノルディスクファーマ株式会社		
	課題名	ノボ ノルディスクファーマ株式会社の依頼による、過体重又は肥満を有する東アジア人患者を対象としたNN9838の第Ⅲ相試験		
2	審議事項	■治験の継続の適否	□【安全性情報(6/6)付報告】	承認
		■治験の継続の適否	□【安全性情報(6/20)付報告】	承認
		■治験の継続の適否	□【治験に関する変更(6/11)付申請】	承認
議題			報告者	大西
2	薬剤名	LY3298176/LY2189265		
	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		
3	審議事項	■治験の継続の適否	□【安全性情報(6/12)付報告】	承認
		■治験の継続の適否	□【治験に関する変更(6/19)付申請】	承認
		■治験実施計画書逸脱に関する報告		承認
議題			報告者	大西
3	薬剤名	LY3209590		
	院内略称	LY3209590のBDCU試験(BDCU)		
	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LY3209590の第Ⅲ相試験		
	審議事項	■治験の継続の適否	□【安全性情報(5/31)付報告】	承認
		■治験の継続の適否	□【安全性情報(6/14)付報告】	承認
		■治験終了報告		承認

議題			報告者	大西		
4	薬剤名	イメグリミン塩酸塩	DD411401			
	院内略称	イメグリミン塩酸塩(ツイミーグ錠)の第IV相試験				
	依頼者	住友ファーマ株式会社				
	課題名	住友ファーマ株式会社の依頼によるイメグリミン塩酸塩の腎機能障害を伴う日本人2型糖尿病患者を対象とした第IV相長期投与試験				
	審議事項	■治験終了報告		承認		
議題			報告者	大西		
5	薬剤名	ジルコニウムシクロケイ酸ナトリウム水和物(SZC)	D9488C00001			
	院内略称	ジルコニウムシクロケイ酸ナトリウム水和物(SZC)の第III相試験				
	依頼者	アストラゼネカ株式会社				
	課題名	高カリウム血症又は高カリウム血症のリスクを有する慢性腎臓病(CKD)患者のCKD 進行におけるジルコニウムシクロケイ酸ナトリウム水和物の有効性試験				
	審議事項	■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(6/21)付報告】		承認		
議題			報告者	大西		
6	薬剤名	LY3502970	J2A-MC-GZGT			
	院内略称	LY3502970のGZGT試験(GZGT)				
	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LY3502970の第III相試験				
	審議事項	■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(6/12)付報告】 ■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【治験に関する変更(6/17)付申請】 ■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【治験実施状況(6/18)付報告】 ■治験実施計画書逸脱に関する報告		承認 承認 承認 承認		
議題			報告者	大西		
7	薬剤名	LY3502970	J2A-JE-GZPE			
	院内略称	LY3502970のGZPE試験(GZPE)				
	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LY3502970の第III相試験				
	審議事項	■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(6/12)付報告】		承認		

議題			報告者	大西
8	薬剤名	LY3502970 院内略称 LY3502970のGZGW試験(GZGW)		J2A-MC-GZGW
	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LY3502970の第Ⅲ相試験		
	審議事項	■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(6/12)付報告】 ■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【治験に関する変更(6/18)付申請】		承認 承認
議題			報告者	大西
9	薬剤名	LY3819469 院内略称 LY3819469のEZEF試験(EZEF)		J3L-MC-EZEF
	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LY3819469の第Ⅲ相試験		
	審議事項	■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【安全性情報(5/31)付報告】 ■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【治験に関する変更(6/20)付申請】		承認 承認
議題			報告者	大西
10	薬剤名	NN1436 院内略称 NN1436(insulin icodex)T1DM第Ⅲ相試験		NN1436-4625
	依頼者	ノボ ノルディスクファーマ株式会社		
	課題名	ノボ ノルディスクファーマ株式会社の依頼による、1型糖尿病患者を対象としたNNC0148-0287Cの第Ⅲ相試験		
	審議事項	■開発の中止等に関する報告書		承認

【医師主導治験・医療機器】

議題			報告者	大西
11	薬剤名	DKD-ET 院内略称 運動療法補助システムのランダム化比較試験(DKD-ET)		DKD-ET-01
	依頼者	東京大学医学部附属病院 企画情報運営部 治験調整医師 脇 嘉代		
	課題名	2型糖尿病の患者を対象とした運動療法補助システムの非盲検・検証的ランダム化比較試験		
	審議事項	■治験の継続の適否 <input type="checkbox"/> 【重篤な有害事象及び不具合に関する(3/25)付報告】 ■モニタリング報告書		承認 承認