

## 平成29年度 第4回-1 受託研究審査委員会議事録

開催日時 平成29年07月19日（水）14:00～15:00

場 所 独立行政法人 国立病院機構 高崎総合医療センター 応接室

出席者  鯉淵 幸生（専門:委員長）  鈴木 康人（非専門）  中村 哲也（専門:外部委員）  
 横手 信昭（専門:副委員長）  寺澤 洋行（非専門）  
 栗原 秀行（専門）  長野 直美（非専門）  
 内山 俊正（専門）  石坂 典之（非専門）  
 立石 久留美（専門）  有賀 長規（専門:外部委員）

事務局 村山 芳子 書記 吉池 基英

### 議事内容

#### I 治験審査依頼書 等

1. 高崎総合医療センター治験進捗表
2. 審議のポイント
3. 治験審査依頼書
4. 報告事項等  
(1) 製造販売後調査における迅速審査報告

#### II 治験における審議および報告事項

1. AMG145長期投与の安全性及び有効性を評価する多施設共同比較対照非盲検継続投与(OLE)試験  
(1) 審議事項 【承認】  
① 安全性情報等に関する報告書（2017.06.12、2017.06.16付）
2. アリセプトのレビー小体型認知症（DLB）を対象とした製造販売後臨床試験  
(1) 審議事項 【承認】  
① 有害事象に関する報告書（2017.06.12付）  
(2) 報告事項  
② 治験終了報告書（2017.06.30付）
3. ONO-2370 第II相試験パーキンソン病患者に対する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験、および非盲検非対照長期継続投与試験  
(1) 審議事項 【承認】  
① 安全性情報等に関する報告書（2017.06.22付）
4. 心不全患者におけるダパグリフロジンの効果を検討する第III相試験  
(1) 審議事項 【承認】  
① 安全性情報等に関する報告書（2017.06.28付）
5. ONO-4538 第II/III相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験  
(1) 審議事項 【承認】  
① 安全性情報等に関する報告書（2017.06.30付）  
② 治験に関する変更申請書（2017.07.11付）  
1) 治験分担医師氏名リスト（2017.07.11付）
6. 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  
(1) 審議事項 【承認】  
① 安全性情報等に関する報告書（2017.06.12、2017.06.27付）
7. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非アルコール性肝炎（NASH）に対するSelonsertibの第3相試験  
(1) 審議事項 【承認】  
① 治験に関する変更申請書（2017.07.03付）  
1) 同意説明文書・同意文書（第1版 → 第2版）  
2) 服薬日誌（第1版 → 第2版）

■事務局より 11名中 9名 の出席にて会議の成立条件を満たした旨の報告があり、鯉淵委員長 が会議の開催を決定し、議事次第に沿って審議が行われた。

## 平成29年度 第4回-2 受託研究審査委員会議事録

### 議事内容

8. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による代償性肝硬変を有する非アルコール性肝炎（NASH）に対するSelonsertibの  
第3相試験

(1) 審議事項 【承認】

① 治験に関する変更申請書（2017.07.03付）

- 1) 同意説明文書・同意文書（第1版 → 第2版）
- 2) 服薬日誌（第1版 → 第2版）