

2017年度 第7回治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2017年10月11日(水) 17:15～17:30
開催場所	3階 会議室
出席委員名	秋山 也寸史、広瀬 崇興、山本 稜、丸山 紀子、小野寺 正逸、堀 由美、酒井 俊彦、正村 裕紀、宗山 薫 今井 桂子、森本 雅子

議論及び審議結果を含む主な議論の概要

【審議事項】	
議題 1	<p>グラクソ・スミスクライン(株) 依頼によるCOPD患者を対象としたGSK2834425(フルチガゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム/ピランテロールトリフェニル酢酸)の第Ⅲ相試験</p> <p>依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書(2017年9月14日) 審議結果:承認</p>
議題 2	<p>グラクソ・スミスクライン(株) 依頼による喘息患者を対象としたGSK2834425(フルチガゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム/ピランテロールトリフェニル酢酸)の第Ⅲ相試験</p> <p>依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書(2017年9月14日) 審議結果:承認</p>
議題 3	<p>久光製薬(株) 依頼によるがん疼痛患者を対象としたHP-3150の第Ⅲ相試験</p> <p>依頼者、治験責任医師から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験に関する変更申請書(2017年9月19日) 審議結果:承認(*正村委員は当該治験に関与するため審議及び採決に不参加)</p>
議題 4	<p>サノフィ(株) 依頼によるDupilumabの喘息に関する前試験に参加した喘息患者を対象としたdupilumabの後期第Ⅱ相/Ⅲ相試験</p> <p>依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書(2017年9月12日) 審議結果:承認</p>

【報告事項】	
課題名	概要
グラクソ・スミスクライン(株) 依頼によるCOPD患者を対象としたGSK2834425(フルチガゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム/ピランテロールトリフェニル酢酸)の第Ⅲ相試験	治験終了報告(2017年9月26日)
サノフィ(株) 依頼によるDupilumabの喘息に関する前試験に参加した喘息患者を対象としたdupilumabの後期第Ⅱ相/Ⅲ相試験	治験終了報告(2017年9月25日)