

2022 年度 第 11 回 治験・受託研究審査委員会議事要旨

開催日時	2023 年 2 月 17 日 (金) 17 時 00 分 ~ 17 時 26 分 四国こどもとおとなの医療センター 会議室 1、2		
出席委員	前田 和寿, 吉田 守美子, 竹谷 善雄, 多田 文彦, 山本 宏, 多田 清美, 山田 円, 大久保 直矢, 玉井 健一, 会沢 勲, 伊藤 松雄		
議題及び審議結果と概要 (治験)			
(1)	大正製薬株式会社の依頼による小児 2 型糖尿病患者を対象とした TS-071 (ルセオグリフロジン) の第Ⅲ相試験		
対象疾患	小児 2 型糖尿病		
治験依頼者	大正製薬株式会社	治験責任医師	吉田 守美子
被験薬	TS-071	開発相	第Ⅲ相
審議内容	・ 治験依頼書 (2023 年 2 月 6 日付) ***** 治験依頼者より提出された資料に基づき、治験を実施することの 妥当性について審議した。		
審議結果	承認		
(2)	SM-13496 (lurasidone HCl) の青年期統合失調症患者を対象とした非盲検長期投与試験 [第 3 相試験]		
対象疾患	統合失調症		
治験依頼者	住友ファーマ株式会社	治験責任医師	中土井 芳弘
被験薬	SM-13496	開発相	第Ⅲ相
審議内容	① 安全性情報等に関する報告書 (2023 年 1 月 12 日付) ② 安全性情報等に関する報告書 (2023 年 1 月 27 日付) ***** 治験依頼者より提出された資料に基づき、引き続き治験を実施する ことの妥当性について審議した。		
審議結果	承認		
(3)	健康な後期早産児および正期産児を対象とした MEDI8897 の第 3 相臨床試験		
対象疾患	RS ウイルス感染症		
治験依頼者	QVIA サービシーズ ジャパン株式会社	治験責任医師	岡田 隆文

	被験薬	MEDI8897	開発相	第Ⅲ相
	審議内容	・安全性情報等に関する報告書（2023年1月25日付） ***** 治験依頼者より提出された資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
	審議結果	承認		
(4)	早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象とした KW-3357 の第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験			
	対象疾患	早発型重症妊娠高血圧腎症		
	治験依頼者	協和キリン株式会社	治験責任医師	前田 和寿
	被験薬	KW-3357	開発相	第Ⅲ相
	審議内容	① 安全性情報等に関する報告書（2023年1月25日付） ② 治験に関する変更申請書（2023年2月3日付） ***** 治験依頼者、治験責任医師より提出された資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
	審議結果	承認		
(5)	日本人の大うつ病性障害（MDD）又は持続性抑うつ障害（PDD）の小児外来患者を対象としたベンラファキシンの有効性及び安全性を評価するプラセボ対照無作為化二重盲検多施設共同試験			
	対象疾患	大うつ病性障害又は持続性抑うつ障害		
	治験依頼者	ヴィアトリス製薬株式会社	治験責任医師	中土井 芳弘
	被験薬	ベンラファキシン（開発番号WY-45.030）	開発相	第Ⅲ相
	審議内容	・安全性情報等に関する報告書（2023年2月6日付） ***** 治験依頼者より提出された資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
	審議結果	承認		
(6)	VENL-CAZ-3001 試験を完了した日本人の大うつ病性障害（MDD）又は持続性抑うつ障害（PDD）の小児外来患者を対象とした、ベンラファキシンの安全性及び有効性を評価する非盲検多施設共同長期継続投与試験			
	対象疾患	大うつ病性障害又は持続性抑うつ障害		

治験依頼者	ヴィアトリス製薬株式会社	治験責任医師	中土井 芳弘
被験薬	ベンラファキシン（開発番号WY-45,030）	開発相	第Ⅲ相
審議内容	・安全性情報等に関する報告書（2023年2月6日付） ***** 治験依頼者より提出された資料に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
審議結果	承認		
議題及び審議結果（製造販売後調査等）			
(7)	医薬品(変更)	特定使用成績調査	
	審議結果	承認	
報告事項			
(8)	医薬品(終了)	一般使用成績調査	
その他			
(9)	外部治験審査委員会審議報告 ・国立病院機構本部中央治験審査委員会（2023年1月10日審査）		