

第151回 医療法人社団旭和会 東京駅センタービルクリニック 治験審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	2021年10月14日(木)18:30~19:00							
開催場所	クリニプロ株式会社							
出席委員	穴井 元暢、戸塚 恭一、石川 隆、齋藤 幹、佐藤 均、 柴田 綾子、松本 麻衣、鈴木 謙吾、村上 彰							
試験コード	治験依頼者	治験薬・医療機器コード	対象疾患	相	区分	審議・報告事項	審査結果	対象施設数
597	アストラゼネカ株式会社	ダバグリフロジン(BMS-512148)	心不全	III	審議	治験に関する変更	承認	1
670	アストラゼネカ株式会社	ベンラリズマブ	好酸球副鼻腔炎	III	審議	治験に関する変更	承認	1
695	アストラゼネカ株式会社	MEDI3506、ダバグリフロジン	糖尿病性腎症	II b	審議	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	
698	アストラゼネカ株式会社	PT010,PT009,Symbicort®pMDI	喘息	III	審議	実施状況報告	承認	2
					審議	安全性情報	承認	
					審議	治験に関する変更	承認	
731	アストラゼネカ株式会社	AZD9977	心不全	II b	審議	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	
757	アストラゼネカ株式会社	ジボテンタン/ダバグリフロジン	CKD	II b	審議	治験に関する変更	承認	1
745	アストラゼネカ株式会社	AZD8233	脂質異常症	I / II	審議	安全性情報	承認	2
					審議	治験に関する変更	承認	1
605	アッヴィ合同会社	Upadacitinib (ABT-494)	アトピー性皮膚炎	III	審議	安全性情報	承認	3
770	イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社	ACT-541468	不眠症	III	審議	治験に関する変更	承認	1
672	グラクソ・スミスクライン株式会社	臨床研究	喘息/COPD/ACO	臨床研究	審議	治験に関する変更	承認	1
					審議	重篤な有害事象に関する報告	承認	3
752	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	GSK3511294	好酸球性重症喘息	III a	審議	治験に関する変更	承認	1
753	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	GSK3511294	好酸球性重症喘息	III a	審議	治験に関する変更	承認	1
766	グラクソ・スミスクライン株式会社	臨床研究	急性呼吸器感染症	臨床研究	審議	治験に関する変更	承認	1
609	サノフィ株式会社	SAR231893	COPD	III	審議	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	1
734	サノフィ株式会社	SAR231893	アトピー性皮膚炎	III	審議	実施状況報告	承認	1
					審議	安全性情報	承認	
					審議	治験に関する変更	承認	
767	サノフィ株式会社	SAR231893	喘息	III	審議	安全性情報	承認	1
748	サノフィ株式会社	SAR440340/REGN3500 itepekimab	COPD	III	審議	治験に関する変更	承認	1
677	ノバルティス ファーマ株式会社	QBW251	COPD	II	審議	安全性情報	承認	1
714	ノバルティス ファーマ株式会社	臨床研究	心血管系疾患	-	報告	治験終了報告	-	1

試験コード	治験依頼者	治験薬・医療機器コード	対象疾患	相	区分	審議・報告事項	審査結果	対象施設数
711	ノバルティス ファーマ株式会社	TQJ230	心血管疾患	III	審議	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	
706	ノバルティス ファーマ株式会社	CSJ117	気管支喘息	II	審議	安全性情報	承認	1
727	ノバルティスファーマ株式会社	KJX839	高コレステロール血症	II	審議	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	
771	ノバルティス ファーマ株式会社	CSJ117	COPD	II	審議	安全性情報	承認	1
775	ノバルティス ファーマ株式会社	CSJ117	気管支喘息	lib	審議	安全性情報	承認	1
553	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	NN9535	過体重又は肥満	III	審議	安全性情報	承認	2
					審議	治験に関する変更	承認	1
654	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	NN9535	2型糖尿病	III	審議	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	
					審議	重篤な有害事象に関する報告	承認	
655	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	NN9924	2型糖尿病	III	審議	安全性情報	承認	1
					審議	治験に関する変更	承認	
					報告	報告(添付文書リベルサス®改訂)	-	
657	バレクセル・インターナショナル株式会社	エンパグリフロジン	CKD	III	審議	治験に関する変更	承認	1
715	バレクセル・インターナショナル株式会社	GW685698+GW642444	小児喘息	III	審議	安全性情報	承認	1
522	ファイザー株式会社	Clostridium difficile Vaccine (PF-06425090)	C. difficile 感染症	III	審議	安全性情報	承認	1
532	興和株式会社	K-877	2型糖尿病	IV	報告	報告(治験薬概要書のno updateメモ(2021年))	-	2
					審議	治験に関する変更	承認	1
704	興和株式会社	K-924	脂質異常症	III	報告	治験終了報告	-	1
602	大塚製薬株式会社	プレクスピブラゾール	大うつ病	II/III	審議	安全性情報	承認	1
705	大塚製薬株式会社	OPC-64005	大うつ病	II	審議	治験に関する変更	承認	1
498	日本イーライリリー株式会社	LY2062430	アルツハイマー病	III	報告	治験終了報告	-	1
614	日本イーライリリー株式会社	LY3009104	アトピー性皮膚炎	III	審議	安全性情報	承認	1
664	日本イーライリリー株式会社	LY3009104	アトピー性皮膚炎	III	審議	安全性情報	承認	1
682	日本イーライリリー株式会社	LY3298176	肥満症	III	審議	安全性情報	承認	2
					審議	治験に関する変更	承認	1
688	日本イーライリリー株式会社	LY3298176	肥満症	III	審議	安全性情報	承認	2
					審議	治験に関する変更	承認	1
693	日本イーライリリー株式会社	LY3298176	2型糖尿病	III	審議	安全性情報	承認	2
					審議	治験に関する変更	承認	1

試験コード	治験依頼者	治験薬・医療機器コード	対象疾患	相	区分	審議・報告事項	審査結果	対象施設数
744	日本イーライリリー株式会社	LY2189265	2型糖尿病	III	審議	安全性情報	承認	2
					審議	治験に関する変更	承認	1
755	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	BI 685509	DKD	II	審議	治験に関する変更	承認	1
					審議	安全性情報	承認	
756	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	BI 685509	CKD	II	審議	治験に関する変更	承認	1
					審議	安全性情報	承認	

特記事項

--