

**第52回 特定非営利活動法人 治験ネットワーク福岡**  
**中央治験審査委員会 議事録概要**

開催日時	2017年 10月 3日 (火) 16時 35分 ~ 16時 45分
開催場所	九州大学医学研究院 基礎研究A棟 セミナー室3 (福岡市東区馬出3-1-1)
出席委員	瓦林達比古委員長, 樗木浩朗副委員長, 安波洋一委員, 田中正敏委員, 山本英彦委員, 服巻保幸委員, 柳川堯委員, 多川一成委員, 永田一志委員, 庭山明子委員, 尾上真美委員
欠席委員	-
議題及び審議結果を含む議論の概要	<p><b>【審査事項】</b></p> <p>1. 治験の継続の適否</p> <p>&lt;安全性情報&gt;</p> <p>① ヌーナン症候群の低身長患児を対象とした 2 用量の NN-220[ソマトロピン (遺伝子組換え)]長期投与時の有効性及び安全性の検討  (依頼者: ノボ ルディスク ファーマ株式会社)  (実施医療機関: 九州大学病院)</p> <p>・安全性情報に対し, 治験継続の妥当性について審議を行った</p> <p><b>審議結果: 承認</b></p> <p>&lt;安全性情報&gt;</p> <p>② 「間質性肺疾患を伴う全身性強皮症」(SSc-ILD) の患者を対象に, ニンテグニブを少なくとも 52 週間経口投与した際の有効性及び安全性を検討する二重盲検, ランダム化, プラセボ対照試験  (依頼者: 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社)  (実施医療機関: 久留米大学医学部附属病院)</p> <p>・安全性情報に対し, 治験継続の妥当性について審議を行った</p> <p><b>審議結果: 承認</b></p> <p>2. 報告</p> <p>&lt;開発の中止等に関する報告&gt;</p> <p>③ アンチトロンビンⅢ低下を伴う門脈血栓症患者を対象とした NPB-06 の第Ⅲ相比較臨床試験 (プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験)  (依頼者: 日本製薬株式会社)  (実施医療機関: 地方独立行政法人福岡市立病院機構福岡市民病院)</p>

	<p>&lt;Protocol Reference 報告&gt;</p> <p>④ 「間質性肺疾患を伴う全身性強皮症」(SSc-ILD) の患者を対象に,ニンテダニブを少なくとも 52 週間経口投与した際の有効性及び安全性を検討する二重盲検,ランダム化,プラセボ対照試験</p> <p>(依 頼 者 : 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社)</p> <p>(実施医療機関 : 久留米大学医学部附属病院)</p>
特記事項	—

以上