

開催日時	2014年4月16日(水) 17:30~18:30
開催場所	東京逋信病院 管理棟5階 第2会議室
出席委員名	秦 宏樹、 小野 正恵、 田村 浩一、 光井 洋、 水地 大輔、 山村 喜一、 本間 佳子、 小林 照明、 馬庭 忠司、 隈元 慶幸、 金丸 恭子

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

**【審議事項】**

議題 1 依頼者 協和発酵キリン株式会社  
治験課題名：乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相臨床試験（継続長期投与試験）  
審議内容：治験実施の可否について審議した。  
審議結果：承認

議題 2 依頼者 大日本住友製薬株式会社  
治験課題名：糖尿病性末梢神経障害患者を対象としたAS-3201の第3相試験  
審議内容：安全性に関する報告の内容を確認した。  
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 3 依頼者 日本イーライリリー株式会社  
治験課題名：LY3009104の第2b相試験  
審議内容：安全性に関する報告の内容を確認した。  
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 4 依頼者 日本イーライリリー株式会社  
治験課題名：乾癬患者を対象としたLY2439821の第3相試験  
審議内容：安全性に関する報告の内容を確認した。  
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

開催日時	2014年4月16日(水) 17:30~18:30
開催場所	東京逋信病院 管理棟5階 第2会議室
出席委員名	秦 宏樹、 小野 正恵、 田村 浩一、 光井 洋、 水地 大輔、 山村 喜一、 本間 佳子、 小林 照明、 馬庭 忠司、 隈元 慶幸、 金丸 恭子

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

**【審議事項】**

議題 5 依頼者 ノバルティスファーマ株式会社

治験課題名：AIN457の乾癬患者を対象としたプラセボと比較する第Ⅲ相試験（継続試験）

審議内容：安全性に関する報告の内容を確認した。  
概要書の変更は安全性情報の更新等に伴うものである。  
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 6 依頼者 ノバルティスファーマ株式会社

治験課題名：AIN457の乾癬患者を対象とした長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相試験（継続試験）

審議内容：安全性に関する報告の内容を確認した。  
概要書の変更は安全性情報の更新等に伴うものである。  
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 7 依頼者 田辺三菱製薬株式会社

治験課題名：TA-650（インフリキシマブ）の乾癬患者を対象とした第3相試験

審議内容：安全性に関する報告の内容を確認した。  
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 8 依頼者 協和発酵キリン株式会社

治験課題名：乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相長期投与試験（二重盲検試験からの継続長期投与試験）

審議内容：安全性に関する報告の内容を確認した。  
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

開催日時	2014年4月16日(水) 17:30~18:30
開催場所	東京通信病院 管理棟5階 第2会議室
出席委員名	秦 宏樹、 小野 正恵、 田村 浩一、 光井 洋、 水地 大輔、 山村 喜一、 本間 佳子、 小林 照明、 馬庭 忠司、 隈元 慶幸、 金丸 恭子

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

**【審議事項】**

議題 9	依頼者 株式会社アイコン・ジャパン
治験課題名	REGN668の後期第II相試験
審議内容	安全性に関する報告の内容を確認した。 治験事務経費の変更は、治験実施期間延長に伴うものである。 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 10	依頼者 エーザイ株式会社
治験課題名	E2020の第II相試験
審議内容	安全性に関する報告の内容を確認した。 計画書の変更は記載整備等に伴うものである。 説明文書の変更は計画書の変更に伴うものである。 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 11	依頼者 ヤンセンファーマ株式会社
治験課題名	重症アトピー性皮膚炎を有する被験者を対象としたUstekinumabの第II相臨床試験
審議内容	安全性に関する報告の内容を確認した。 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 12	依頼者 MSD株式会社
治験課題名	C. difficile感染症患者を対象としたMK-6072及びMK-3415Aの第3相試験
審議内容	安全性に関する報告の内容を確認した。概要書の変更は安全性情報の更新等に伴うものである。 説明文書の変更は計画書の変更等に伴うものである。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	修正の上承認

開催日時	2014年4月16日(水) 17:30~18:30
開催場所	東京逋信病院 管理棟5階 第2会議室
出席委員名	秦 宏樹、 小野 正恵、 田村 浩一、 光井 洋、 水地 大輔、 山村 喜一、 本間 佳子、 小林 照明、 馬庭 忠司、 隈元 慶幸、 金丸 恭子

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

**【審議事項】**

議題 13 依頼者 武田薬品工業株式会社

治験課題名：クローン病の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験

審議内容：安全性に関する報告の内容を確認した。  
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 14 依頼者 武田薬品工業株式会社

治験課題名：潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験

審議内容：安全性に関する報告の内容を確認した。  
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

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

**【報告事項】**

以下の報告が行われた。

**議題 1**

依頼者 佐藤製薬株式会社

治験課題名：静脈穿刺予定患者を対象としたSKA-01の第Ⅲ相試験

報告内容：治験終了

**議題 2**

依頼者 佐藤製薬株式会社

治験課題名：硬膜外ブロック予定患者を対象としたSKA-01の第Ⅲ相試験

報告内容：治験終了

**議題 3**

依頼者 佐藤製薬株式会社

治験課題名：トリガーポイント注射予定患者を対象としたSKA-01の第Ⅲ相試験

報告内容：治験終了

**議題 4**

依頼者 株式会社JIMRO

治験課題名：G-1関節症性乾癬患者を対象とした多施設共同試験

報告内容：計画書別紙の変更