

開催日時	平成24年10月17日(水) 17:30~18:05
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、 小林 照明、隈元 慶幸、小林 一郎

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 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。
治験協力者の追加を確認した。
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 2 依頼者 東レ株式会社

治験課題名： 慢性肝疾患患者における難治性のそう痒症を対象としたTRK-820の第3相長期投与試験

審議内容： 計画書別紙の変更は、新規発売に伴う併用禁止・制限薬の追加等である。
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 3 依頼者 ノバルティス ファーマ株式会社

治験課題名： 局面型皮疹を有する乾癬患者を対象としたAIN457の第3相プラセボ対照試験

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 ノバルティス ファーマ株式会社

治験課題名： 乾癬の長期維持療法としてAIN457の固定間隔投与と再発開始時投与を比較検討する第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	平成24年10月17日(水) 17:30~18:05
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、 小林 照明、隈元 慶幸、小林 一郎

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 エーザイ株式会社

治験課題名：E6005の第2相試験

審議内容：治験実施状況報告書の内容を確認した。
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 6 依頼者 ファイザー株式会社

治験課題名：乾癬患者を対象としたCP-690,550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。
計画書の変更は、治験薬概要書改訂に伴う安全性の観点による除外基準の追加等である。
説明文書の変更は、計画書の除外基準の追加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 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 8 依頼者 クインタイズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(国内管理人)

治験課題名：LEO 90105軟膏の第1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	平成24年10月17日(水) 17:30~18:05
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、 小林 照明、隈元 慶幸、小林 一郎

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 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。
概要書の変更は、記載整備等に伴うものである。
計画書の変更は、手順を明確にするための追記等に伴うものである。
治験薬使用方法説明書の内容を確認した。
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 10 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。
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 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。
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 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 東レ株式会社

治験課題名：慢性肝疾患患者における難治性のそう痒症を対象としたTRK-820の第3相試験

報告内容：治験終了

議題 2

依頼者 東レ株式会社

治験課題名：慢性肝疾患患者における難治性のそう痒症を対象としたTRK-820の第3相長期投与試験

報告内容：組織の変更等

議題 3

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）

報告内容：実施計画修正

議題 4

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）

報告内容：実施計画修正

議題 5

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

報告内容：実施計画修正