開催日時
 2013年11月20日(水) 17:35~18:55

 開催場所
 東京逓信病院 管理棟5階 第2会議室

 出席委員名
 秦 宏樹、 小野 正恵、 光井 洋、 水地 大輔、 山村 喜一、 本間 佳子、 小林 照明、 甲斐 哲郎、 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 中外製薬株式会社

治験課題名: CIM331の第Ⅱ相臨床試験

審議内容 : 治験実施の可否について審議した。

審議結果 : 修正の上承認

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 : 治験分担医師の変更を確認した。

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 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。

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: 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。

 開催日時
 2013年11月20日(水) 17:35~18:55

 開催場所
 東京逓信病院 管理棟5階 第2会議室

 出席委員名
 秦 宏樹、 小野 正恵、 光井 洋、 水地 大輔、 山村 喜一、 本間 佳子、 小林 照明、 甲斐 哲郎、 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 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

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 7 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 8 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。

 開催日時
 2013年11月20日(水) 17:35~18:55

 開催場所
 東京逓信病院 管理棟5階 第2会議室

 出席委員名
 秦 宏樹、 小野 正恵、 光井 洋、 水地 大輔、 山村 喜一、 本間 佳子、 小林 照明、 甲斐 哲郎、 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 マルホ株式会社

治験課題名: M110101の後期第Ⅱ相臨床試験 (M110101-02)

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 10 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。

計画書の変更は、抗体の測定施設変更に伴うものである。 説明文書の変更は、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 11 依頼者 持田製薬株式会社

治験課題名: MTD-39 前期第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。

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 1 2 依頼者 MSD株式会社

治験課題名: 中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬および関節症性乾癬を含む)患者を対象とした

SCH900222/MK-3222の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験

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、安全性情報の更新等に伴うも

のである。計画書の変更は、被験者の除外基準のより明確な記載に伴うものである。

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。

 開催日時
 2013年11月20日(水) 17:35~18:55

 開催場所
 東京逓信病院 管理棟5階 第2会議室

 出席委員名
 秦 宏樹、 小野 正恵、 光井 洋、 水地 大輔、 山村 喜一、 本間 佳子、 小林 照明、 甲斐 哲郎、 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 ノバルティスファーマ株式会社

治験課題名: 日本人汎発型膿疱性乾癬患者を対象としたAIN457の第Ⅲ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 1 4 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

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 15 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

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 16 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

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。

 開催日時
 2013年11月20日(水) 17:35~18:55

 開催場所
 東京逓信病院 管理棟5階 第2会議室

 出席委員名
 秦 宏樹、 小野 正恵、 光井 洋、 水地 大輔、 山村 喜一、

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 17 依頼者 株式会社アイコン・ジャパン

本間 佳子、 小林 照明、 甲斐 哲郎、

治験課題名: REGN668の後期第Ⅱ相試験

審議内容 : 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、計画書の変更等に伴うものである。 治験参加カードの変更は、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 :承認

議題 18 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。

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 19 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 20 佐頼者 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。

被験者募集広告の内容を確認した。 治験 I Dカードの内容を確認した。

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。

開催日時 開催場所	2013年11月20日(水) 17:35~18:55 東京逓信病院 管理棟5階 第2会議室
出席委員名	秦 宏樹、 小野 正恵、 光井 洋、 水地 大輔、 山村 喜一、 本間 佳子、 小林 照明、 甲斐 哲郎、 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 2 1 依頼者 杏林製薬株式会社

治験課題名: KRP-203探索的試験<第Ⅱ相>-活動期クローン病患者に対する有効性及び安全性の検討-

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。

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 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

報告内容 : 逸脱に関する注意喚起

議題 2 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 : 組織の変更等

議題 3 依頼者 マルホ株式会社

治験課題名:M110101の後期第Ⅱ相臨床試験 (M110101-02)

報告内容 : 安全性の報告

議題 4 依頼者 エーザイ株式会社

治験課題名:E2020の第Ⅱ相試験

報告内容 : 計画書の変更