

開催日時	2013年12月18日(水) 17:30~18:15
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、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 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。
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 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 : 治験薬概要書の変更は、安全性情報の更新等に伴うものである。
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 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。

審議結果 : 承認

開催日時	2013年12月18日(水) 17:30~18:15
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、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。
審議結果	: 承認

開催日時	2013年12月18日(水) 17:30~18:15
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、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 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	治験薬概要書の変更は、安全性情報の更新等に伴うものである。 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 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	計画書の変更は、手順を明確にするための追記等である。 説明文書の変更は、計画書の改訂、誤記の修正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 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 12	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。 被験者への提供資料の変更は、先月審議した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

開催日時	2013年12月18日(水) 17:30~18:15
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、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 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。 治験薬概要書の変更は、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 14	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 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 3

依頼者 マルホ株式会社

治験課題名：ASP2151の帯状疱疹に対する第III相試験

報告内容：安全性の報告

議題 4

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

報告内容：実施計画修正