

開催日時	2015年12月16日(水) 17:30~18:10
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、 山村 喜一、 田村 浩一、 光井 洋、 水地 大輔、 本間 佳子、 馬庭 忠司、 松永 利朗、 隈元 慶幸

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 武田薬品工業株式会社
治験課題名	: クロウ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 2	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 3	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 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

開催日時	2015年12月16日(水) 17:30~18:10
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、 山村 喜一、 田村 浩一、 光井 洋、 水地 大輔、 本間 佳子、 馬庭 忠司、 松永 利朗、 隈元 慶幸

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 6

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(尋常性乾癬及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。
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 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、安全性情報更新に伴うものである。治験協力者の変更を確認した。
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 8

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 : 計画書の変更、実施期間の変更を確認した。費用に関する変更は、実施期間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	2015年12月16日(水) 17:30~18:10
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、 山村 喜一、 田村 浩一、 光井 洋、 水地 大輔、 本間 佳子、 馬庭 忠司、 松永 利朗、 隈元 慶幸

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 サノフィ株式会社

治験課題名：先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの非盲検試験

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 サノフィ株式会社

治験課題名：中等症から重症のアトピー性皮膚炎成人患者に対するDupilumabの有効性及び長期安全性を示すための無作為化プラセボ対照二重盲検試験

審議内容：安全性に関する報告の内容を確認した。
計画書、患者さん向け治験薬持ち運びガイドライン、治験薬投与日誌、患者さん向け説明書の変更内容を確認した。
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 日本イーライリリー株式会社

治験課題名：デュロキシセチン塩酸塩の糖尿病性神経障害に伴う疼痛を対象とした製造販売後臨床試験

審議内容：被験者募集手順に関する資料の変更内容を確認した。
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 協和発酵キリン株式会社

治験課題名：RTA 402の第II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

開催日時	2015年12月16日(水) 17:30~18:10
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、 山村 喜一、 田村 浩一、 光井 洋、 水地 大輔、 本間 佳子、 馬庭 忠司、 松永 利朗、 隈元 慶幸

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 ヤンセンファーマ株式会社
治験課題名	中等症から重症の局面型乾癬患者を対象としたCNT01959(guselkumab)の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、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。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 14	依頼者 ヤンセンファーマ株式会社
治験課題名	掌蹠膿疱症患者を対象としたCNT01959の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、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 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製造販売後臨床試験
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 16	依頼者 アヅヴィ合同会社
治験課題名	日本人汎発型膿疱性乾癬患者を対象としたアダリムマブの多施設共同非盲検試験
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 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

報告内容：治験依頼者の組織の変更等

議題 2

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：治験協力者の変更

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：治験協力者の変更

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：治験協力者の変更

議題 5

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：治験協力者の変更

議題 6

依頼者 サノフィ株式会社

治験課題名：中等症から重症のアトピー性皮膚炎成人患者に対するDupilumabの有効性及び長期安全性を示すための無作為化プラセボ対照二重盲検試験

報告内容：計画書別紙の変更

議題 7

依頼者 日本イーライリリー株式会社

治験課題名：デュロキシセチン塩酸塩の糖尿病性神経障害に伴う疼痛を対象とした製造販売後臨床試験

報告内容：治験協力者の変更

治験依頼者の組織の変更等

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 8

依頼者 協和発酵キリン株式会社

治験課題名：RTA 402の第Ⅱ相試験

報告内容：治験協力者の変更

議題 9

依頼者 ヤンセンファーマ株式会社

治験課題名：中等症から重症の局面型乾癬患者を対象としたCNT01959(guselkumab)の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相試験

報告内容：治験協力者の変更

議題 10

依頼者 日本たばこ産業株式会社

治験課題名：JTZ-951後期第Ⅱ相臨床試験

報告内容：治験協力者の変更

議題 11

依頼者 マルホ株式会社

治験課題名：M518101の尋常性乾癬及び掌蹠角化症に対する第Ⅲ相試験
-長期投与試験（52週間）-

報告内容：治験協力者の変更

議題 12

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製造販売後臨床試験

報告内容：治験協力者の変更

議題 13

依頼者 ヤンセンファーマ株式会社

治験課題名：掌蹠膿疱症患者を対象としたCNT01959の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相試験

報告内容：治験協力者の変更