

開催日時	2016年10月19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、 山村 喜一、 田村 浩一、 光井 洋、 水地 大輔、 高野 秀樹、 本間 佳子、 小林 照明、 馬庭 忠司、 小浜 逸幸、 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 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 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 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。 治験結果の情報提供の実施、アンケート調査の実施の可否について審議した。 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

開催日時	2016年10月19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、 山村 喜一、 田村 浩一、 光井 洋、 水地 大輔、 高野 秀樹、 本間 佳子、 小林 照明、 馬庭 忠司、 小浜 逸幸、 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 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6 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： 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 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。
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 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。
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	2016年10月19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、 山村 喜一、 田村 浩一、 光井 洋、 水地 大輔、 高野 秀樹、 本間 佳子、 小林 照明、 馬庭 忠司、 小浜 逸幸、 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	RTA 402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 10	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。 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	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：クローン病の治療における、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 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 3

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：治験依頼者の組織の変更等
組織の変更等

議題 4

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）

報告内容：添付文書の変更

議題 5

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：治験依頼者の組織の変更等

議題 6

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：治験終了