

開催日時	2017年1月18日(水) 17:30~17:55
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、 水地 大輔、 高野 英樹、 小林 照明 本間 佳子、 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	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2	依頼者 日本臓器製薬株式会社
治験課題名	帯状疱疹後神経痛に対するNZ-687の第Ⅲ相臨床試験
審議内容	分担医師の変更について確認した。 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。 分担医師の変更について確認した。 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。 分担医師の変更について確認した。 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	2017年1月18日(水) 17:30~17:55
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、 水地 大輔、 高野 英樹、 小林 照明 本間 佳子、 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 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。 分担医師の変更について確認した。 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。 分担医師の変更について確認した。 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 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。 分担医師の変更について確認した。 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	: 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。 分担医師の変更について確認した。 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	2017年1月18日(水) 17:30~17:55
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、水地 大輔、高野 英樹、小林 照明 本間 佳子、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 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。 治験参加カード、分担医師の変更について確認した。 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	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。 分担医師の変更について確認した。 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 ユーシービージャパン株式会社
治験課題名	中等度～重度の慢性尋常性乾癬の成人患者を対象としてbimekizumabの安全性、有効性、薬物動態、及び薬力学を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、用量設定試験
審議内容	治験概要書の変更、分担医師の変更について確認した。 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 ユーシービージャパン株式会社
治験課題名	中程度～重度の慢性尋常性乾癬の成人患者を対象としてbimekizumabの長期投与における安全性、忍容性、及び有効性を評価する多施設共同、48週、二重盲検、プラセボ対照、並行群間継続試験
審議内容	治験概要書の変更、分担医師の変更について確認した。 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	2017年1月18日(水) 17:30~17:55
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、 水地 大輔、 高野 英樹、 小林 照明 本間 佳子、 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 13

依頼者 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

治験課題名 : 中等症~重症の慢性局面型乾癬日本人患者を対象としたBI 655066 (risankizumab) とプラセボの比較試験

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 エーザイ株式会社

治験課題名：E2020の第II相試験

報告内容：治験終了

安全性の報告

議題 2

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の有効性およ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：治験終了

議題 3

依頼者 科研製薬株式会社

治験課題名：KCB-1Bの第II相試験

報告内容：開発中止