

開催日時	2017年3月15日(水) 17:30~18:25
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、 光井 洋、 水地 大輔、 高野 秀樹、 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 ユーシービージャパン株式会社
治験課題名	日本人乾癬患者を対象としたセルトリズマブ ペゴル (CDP870)の第II /III相試験
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 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	： 説明文書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 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	2017年3月15日(水) 17:30~18:25
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、 光井 洋、 水地 大輔、 高野 秀樹、 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。
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 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 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

開催日時	2017年3月15日(水) 17:30~18:25
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、 光井 洋、 水地 大輔、 高野 秀樹、 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	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。 有害事象の発生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 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	安全性に関する報告の内容を確認した。 説明文書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	安全性に関する報告の内容を確認した。 説明文書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 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。 治験薬概要書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 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

報告内容：組織の変更等

議題 2

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：治験終了

議題 3

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：組織の変更等