開催日時	2016年3月3日(木) 16時00分~17時00分
開催場所	本館3階 会議室1
出席委員	渡辺三郎、中津裕臣、松井安俊、伊藤啓子、吉田幸弘、横尾英孝、菅谷秋子、浅井秀樹、柏木嶺、加藤雅江

議題及び審議 結果を含む主な 議論の概要

議題①

喘息患者を対象としたKHK4563の第Ⅲ相臨床試験(D3250C00018)

治験依頼者:協和発酵キリン株式会社

【審議事項】

- ・継続審査:治験継続の妥当性を審議した。
- 安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。
- ■審議結果:承認

議題②

喘息患者を対象としたCAT-354の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験

治験依頼者:アストラゼネカ株式会社

【審議事項】

- ・継続審査:治験継続の妥当性を審議した。
- 安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。
- ■審議結果:承認

議題③

アビラテロン酢酸エステル(ザイティガ®錠)の初回CAB療法中に再燃したCRPC患者に対する製造販売後臨床試験治験依頼者:ヤンセンファーマ株式会社

【審議事項】

- ・継続審査:治験継続の妥当性を審議した。
- ■審議結果:承認

議題4

前立腺癌を対象としたITK-1の第Ⅲ相試験

治験依頼者:株式会社グリーンペプタイド

【審議事項】

- ・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。
- ・治験実施計画の変更:治験実施計画書、同意説明文書改訂について審議した。
- ■審議結果:承認

議題⑤

日本人滲出型加齢黄斑変性患者に対するアフリベルセプト硝子体内投与の可変投与間隔による反復投与の 有効性と安全性を評価する無作為化、オープンラベル、第IV相試験

治験依頼者:バイエル薬品株式会社

【審議事項】

- ・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。
- ■審議結果:承認

議題⑥

喘息患者を対象としたKHK4563の第Ⅲ相臨床試験(D3250C00021)

治験依頼者:協和発酵キリン株式会社

【審議事項】

・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。

■審議結果:承認

議題⑦

アストラゼネカ株式会社の依頼による末梢動脈疾患患者を対象とした第Ⅲ相試験

治験依頼者:アストラゼネカ株式会社

【審議事項】

・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。

■審議結果∶承認

議題⑧

日本人の活動性関節リウマチ患者を対象としたSAR153191の第Ⅲ相試験

治験依頼者:サノフィ株式会社

【審議事項】

・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。 ■審議結果:承認

【報告事項】

・治験協力者の変更について報告した。

議題⑨

中等度~重度の日本人活動性関節リウマチ患者を対象としたSAR153191の第 Ⅱ / Ⅲ相試験 治験依頼者: サノフィ株式会社

審議事項

・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。

■審議結果:承認

【報告事項】 ・治験協力者の変更について報告した。

議題⑪

Dupilumabの喘息に関する前試験に参加した喘息患者を対象としたdupilumabの後期第Ⅱ相/Ⅲ相試験治験依頼者:サノフィ株式会社

【審議事項】

- ・安全性報告:新たな安全性に関する報告があった為、引き続き治験を継続することの妥当性を審議した。
- ・治験実施計画の変更:治験薬概要書改訂について審議した。
- ■審議結果:承認

議題⑪

日本イーライリリー株式会社の依頼によるデュロキ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

治験依頼者:日本イーライリリー株式会社

【審議事項】

- ・治験実施計画の変更:治験責任医師交代、同意説明文書、試験参加カード、被験者募集ポスター改訂について審議した。
- ■審議結果:承認

議題①

メトトレキサートに対して効果不十分な活動性関節リウマチ患者を対象としたアバタセプトのメトトレキサート 併用療法とメトトレキサート単独療法の有効性及び安全性を検討する多施設共同ランダム化 二重盲検試験(第IV相臨床試験)

治験依頼者:ブリストル・マイヤーズ株式会社

【審議事項】

- ・治験実施計画の変更:分担医師の変更について審議した。
- ■審議結果:承認