

2020年12月17日開催 治験審査委員会議事録の要旨

日時	2020年 12月 17日
場所	松田病院 食堂
出席者	(○)新井 委員長 (○)平田 副委員長 (○)安満 副委員長 (○)松永 委員 (○)山田 委員 (○)宮崎 委員 (○)秋山 委員 (○)渡部 委員 (○)福井 委員 (○)高橋 委員
議 題	1 日本イーライリリー 株式会社 の 依頼 による LY3471851 の 第II相 試験
審議事項	当院での治験実施の適否(新規治験)
審議内容	提出された審議資料について審議がなされた。
結 果	承認
特記事項	実施症例数・前相の結果・治験デザイン・患者日誌・補償について質問があった

議 題	2 (原題) A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Safety and Efficacy of Ustekinumab Induction and Maintenance Therapy in Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis (邦題) 中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたUstekinumabによる寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第III
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用
審議内容	報告された安全性情報について審議がなされた。
結 果	承認
特記事項	特になし

議 題	3 AJM300の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第III相臨床試験(2) EAファーマ株式会社
報告事項	年次報告
報告内容	安全性情報の年次報告がなされた
結 果	
特記事項	当該調査単位期間で新たな副作用等の発現がなかったため報告事項とした

議 題	4 (原題) A Phase 2/3, Randomized, Double-blind, Placebo- and Active-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Efficacy and Safety of Guselkumab in Participants with Moderately to Severely Active Crohn's Disease (邦題) 中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第II/III相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ及び実薬対照, 並行群間比較, 多施設共同試験 ヤンセンファーマ株式会社
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用
審議内容	報告された安全性情報について審議がなされた。
結 果	承認
特記事項	特になし

議 題	5 日本イーライリリー株式会社 の 依頼 による 従来治療及び生物学的製剤が不良な中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第III相試験
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用
審議内容	報告された安全性情報に基づいて審議がなされた。
結 果	承認
特記事項	特になし

議 題	6 日本イーライリリー株式会社 の 依頼 による 中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第III相試験
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用
審議内容	報告された安全性情報に基づいて審議がなされた。
結 果	承認
特記事項	特になし

議 題	7 日本イーライリリー株式会社 の 依頼 による 潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第III相試験
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用
審議内容	報告された安全性情報について審議がなされた。
結 果	承認
特記事項	特になし

議 題	8 中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第2b/3相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 並行群間比較, 多施設共同試験
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用
審議内容	報告された安全性情報について審議がなされた。
結 果	承認
特記事項	特になし

議 題	9 日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828の第III相試験
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用
審議内容	報告された安全性情報について審議がなされた。
結 果	承認
特記事項	特になし