## 2017年3月30日開催 治験審査委員会議事録の要旨

	日時	201	7年	3 月	30 日	17	時	15	分~	18	時	20	分	
I	場所	松田病院	応接室											
	出席者	(○)平田	委員長	(○)田中	副委員長	(○)安	満	副委員	<b>員長(○</b>	))新#	‡ 委	:員	田山(〇)	委員
		(×)遠藤	委員	(×)秋山	委員	(○)∦	度部	委員	į (C	))鈴フ	大 委	員	(○)福井	委員

議  題	クローン病の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験 1 武田薬品工業株式会社					
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用					
審議内容	安全性情報の詳細報について質問があった。					
結果	承認					
特記事項	なし					

議題	潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験 2 武田薬品工業株式会社					
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用 治験実施状況報告書					
審議内容	安全性情報の詳細報について質問があった。					
結果	承認					
特記事項	なし					

議題	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 3 EAファーマ株式会社					
審議事項	治験薬概要書の改訂					
審議内容	特になし					
結果	承認					
特記事項	なし					

議	題	(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相, 多施設共同, プラセボ対照二重盲検比較試験					
審議事項		当該治験薬で発生した重篤な副作用等					
審議内容		安全性情報の報告者と治験依頼者の因果関係に関する見解の違いについて質問があった。					
結	果	承認					
特記	事項	なし					