

2018年11月29日開催 治験審査委員会議事録の要旨

日時	2018年 11月 29日 17時 15分～ 18時 20分
場所	松田病院 応接室
出席者	(○)新井 委員長 (○)平田 副委員長 (○)安満 副委員長 (○)相川 委員 (○)山田 委員 (○)遠藤 委員 (×)秋山 委員 (○)渡部 委員 (○)鈴木 委員 (○)福井 委員
議 題	1 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 EAファーマ株式会社
審議事項	治験終了報告(報告事項)
審議内容	当院での治験が終了した旨報告を行った。
結 果	
特記事項	なし

議 題	2 クローン病の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験 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	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	安全性情報について質問がなされた。

議 題	3 (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基づいて審議がなされた。
結 果	承認
特記事項	なし

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	審議資料及び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	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	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	なし