

平成27年度第8回治験審査委員会議事録概要

開催日時 平成27年11月4日(水)午後7時15分～7時45分
開催場所 別館4階会議室
出席者 東山・立花・道清・岡部・赤羽・中西・野村・瀧川・金尾
古仲(院外委員)・山下(院外委員)・岩本(経理) (12名出席/12名)

【議題及び審議結果を含む主な審議の概要】

議題1. イーライリリーの依頼による中等症から重症の日本人乾癬患者を対象としたLY2439821の有効性及び安全性を評価する多施設共同非盲検長期投与試験

[審議事項]

・新たな安全性に関する情報

[審議結果]

・承認

議題2. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による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)

[審議事項]

・新たな安全性に関する情報

・治験実施計画書等の変更

[審議結果]

・承認

議題3. 協和発酵キリンの依頼による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)

[審議事項]

・新たな安全性に関する情報

・治験実施計画書等の変更

[審議結果]

・承認

議題4. 日本臓器製薬の依頼によるがん疼痛患者を対象とした鎮痛薬NZL-228の切替試験

[審議事項]

・治験実施計画書等の変更

[審議結果]

・承認

議題 5. 冠動脈疾患を合併した非代償性心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験

[審議事項]

- ・新たな安全性に関する情報

[審議結果]

- ・承認

議題 6. 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による基礎インスリンにて治療中の高齢 2 型糖尿病患者を対象に BI1356 (リナグリプチン) を併用投与する製造販売後臨床試験

[審議事項]

- ・新たな安全性に関する情報
- ・治験実施計画書等の変更

[審議結果]

- ・承認

議題 7. 第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第 III 相国際共同試験 (糖尿病性末梢神経障害性疼痛)

[審議事項]

- ・新たな安全性に関する情報
- ・治験実施計画書等の変更

[審議結果]

- ・承認

議題 8. マルホ株式会社の依頼による M518101 の尋常性乾癬に対する第 III 相試験
— 二重盲検群間比較試験 —

[審議事項]

- ・治験実施計画書等の変更

[審議結果]

- ・承認

議題 9. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による AIN457 の乾癬患者を対象とした製造販売後臨床試験

議題 10. 第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第 III 相国際共同試験 (帯状疱疹後神経痛)

[審議事項]

- ・新たな安全性に関する情報
- ・治験実施計画書等の変更

[審議結果]

- ・承認

議題 11. 製造販売後調査報告

[新規] 1 件

[終了] 0 件

議題 12. その他

以 上