

第 235 回治験審査委員会議事録

開催日時 2019 年 9 月 9 日(月) 16 時 47 分～16 時 52 分
開催場所 医療福祉研究センター 中会議室 2
出席者 青柴教授, 本多教授, 青柳教授, 永瀬准教授, 大久保教授, 小板橋事務部次長,
菅原副看護部長, 宇津木資材課長, 松本薬剤部長, 山本薬剤師

1. 新たな安全性情報に関する報告書 5 件の審議

- 1) 「日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象とした
LY3009104 の第Ⅲ相試験(長期)
【皮膚科, 日本イーライリリー株式会社】
安全性情報等に関する報告書(2019.8.27 報告)等を資料とし審議した結果,
治験実施の継続を承認した。
- 2) 「千寿製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性症を対象とした SJP-0133 の第Ⅲ相試験」
【眼科, 千寿製薬株式会社】
安全性情報等に関する報告書(2019.8.22 報告)等を資料とし審議した結果,
治験実施の継続を承認した。
- 3) 「糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402(Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験」
【腎臓内科・代謝内分泌科内科, 協和キリン株式会社】
安全性情報等に関する報告書(2019.8.26 報告)等を資料とし審議した結果,
治験実施の継続を承認した。
- 4) 「日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした
LY3074828 の第Ⅲ相試験」
【皮膚科, 日本イーライリリー株式会社】
安全性情報等に関する報告書(2019.8.23 報告), 重篤な有害事象に関する報告書
(2019.8.13 報告)等を資料とし審議した結果, 治験実施の継続を承認した。
- 5) 「日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした
LY3074828 の第Ⅲ相長期継続試験」
【皮膚科, 日本イーライリリー株式会社】
安全性情報等に関する報告書(2019.8.23 報告)等を資料とし審議した結果,
治験実施の継続を承認した。

2. 治験に関する変更申請書 1 件の審議

- 1) 「糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402(Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験」
【腎臓内科・代謝内分泌科内科, 協和キリン株式会社】
治験に関する変更申請書(2019.8.23 報告)等を資料とし審議した結果,
治験実施の継続を承認した。

変更箇所 : 治験薬概要書

3. 治験実施状況報告書 1 件の審議

1) 「nemolizumab のアトピー性皮膚炎に対する第Ⅲ相試験－比較/長期継続投与試験－」

【皮膚科、マルホ株式会社】

治験実施状況報告書(2019.8.22 報告)を資料とし審議した結果、治験実施の継続を承認した。

〔議事録について〕

第 233 回の委員会の記事録に対して訂正等の連絡がなかったため承認をし、

第 234 回の委員会の議事録について訂正があれば、次回の委員会までに事務局に連絡することとした。