

第 250 回治験審査委員会議事録

開催日時 2021年2月15日(月) 16時42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, 池上教授, 古川教授, 青柳教授, 永瀬准教授,
大久保教授, 長南教授, 大西事務部次長, 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7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(2021.1.25)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) 「糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402(Bardoxolne 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(2021.1.25)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) 「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(2021.1.22)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) 「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による
汎発性膿疱性乾癬患者を対象とした BI 655130の第Ⅲ相長期延長試験」
【皮膚科, 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社】
安全性情報等に関する報告書(2021.1.28)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) 「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による
汎発性膿疱性乾癬の既往がある患者を対象とした BI 655130の第Ⅱb相試験」
【皮膚科, 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社】
安全性情報等に関する報告書(2021.1.28)等を資料とし審議した結果,
治験実施の継続を承認した。
- 6) 「協和キリン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象とした KHK4827の第Ⅲ相試験」
【皮膚科, 協和キリン株式会社】
安全性情報等に関する報告書(2021.1.22)等を資料とし審議した結果,
治験実施の継続を承認した。
- 7) 「nemolizumabの結節性痒疹患者に対する第Ⅱ/Ⅲ相試験ー比較/長期継続投与試験」
【皮膚科, マルホ株式会社】
安全性情報等に関する報告書(2021.1.22)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 3 件の審議

- 1) 「Samsung Bioepis の依頼による新生血管を伴う加齢黄斑変性患者を対象とした
SB15 の第Ⅲ相試験」
【眼科，パレクセル・インターナショナル株式会社】
治験に関する変更申請書(2021.2.1)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
治験分担医師
- 2) 「nemolizumab の結節性痒疹患者に対する第Ⅱ/Ⅲ相試験－比較/長期継続投与試験」
【皮膚科，マルホ株式会社】
治験に関する変更申請書(2021.1.27)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) 「Hexal 社及び Sandoz 社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象とした
SOK583A1 の第Ⅲ相試験」
【眼科，サイオネス・ヘルス・クリニカル株式会社】
治験に関する変更申請書(2021.1.15)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： 被験者への支払いに関する資料

[その他]

治験等に係る書類における押印省略の運用について、各委員了承した。

[議事録について]

第 248 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 249 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。