

第 290 回治験審査委員会議事の概要

開催日時	2024 年 7 月 22 日(月) 16 時 00 分～16 時 08 分
開催場所	医療福祉研究センター 中会議室 2
出席者	高本准教授, 川内教授, 平山教授, 菅原看護部長, 大久保教授, 長南教授, 渡辺総務課長, 宇津木資材課長, 松本薬剤部長, 山本薬剤師
欠席者	本多教授, 池上教授

1. 新たな安全性情報に関する報告書 4 件の審議

1) 「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等にもとづき, 引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

【審査結果】全会一致で承認

川内委員, 松本委員, 山本委員は, 当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

2) 「日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を

対象とした LY3002813 の第Ⅲ相試験」

【メンタルヘルス科, 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等にもとづき, 引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

【審査結果】全会一致で承認

松本委員は, 当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

3) 「協和キリン株式会社の依頼による

成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象とした AMG451 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等にもとづき, 引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

【審査結果】全会一致で承認

川内委員, 松本委員は, 当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

4) 「ファイザー株式会社の依頼による、尋常性白斑患者を対象とした

PF-06651600 (リトreshチニブ) の第Ⅲ相試験」

【皮膚科, ファイザー株式会社】

安全性情報等に関する報告書等にもとづき, 引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

【審査結果】全会一致で承認

川内委員, 松本委員は, 当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

2. 治験に関する変更申請書 2 件の審議

- 1) 「協和キリン株式会社（治験国内管理人）の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象とした AMG 451 単剤療法の第Ⅲ相試験」
【皮膚科，協和キリン株式会社】

治験に関する変更申請書等にもとづき，引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

・ 治験実施計画書の変更

【審査結果】 全会一致で承認

川内委員，松本委員は，当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

- 2) 「ファイザー株式会社の依頼による、尋常性白斑患者を対象とした PF-06651600（リトレンチニブ）の第Ⅲ相試験」
【皮膚科，ファイザー株式会社】

治験に関する変更申請書等にもとづき，引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

・ 治験実施計画書の変更

・ 同意説明文書の変更

【審査結果】 全会一致で承認

川内委員，松本委員は，当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

3. 治験実施状況報告書 1 件の審議

- 1) 「協和キリン株式会社の依頼による
成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象とした AMG451 の第Ⅲ相試験」
【皮膚科，協和キリン株式会社】

治験実施状況報告書等にもとづき，引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

【審査結果】 全会一致で承認

川内委員，松本委員は，当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

[議事録について]

第 288 回の委員会の議事録に対して訂正等の連絡がなかったため承認をし，第 289 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。