

平成 25 年度第 6 回治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	平成25年9月25日(水) 17:15～17:45
開催場所	市立砺波総合病院 北棟 2 階 健康センター2 階会議室
出席委員名	清原 薫、白石 浩一、湯上 徹、神島 英弘 竹林 秀明、高畑 英信、吉原 節夫、藤澤 まゆみ
議題及び審議結果を含む主要議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題① アステラス製薬株式会社の依頼による関節リウマチを対象としたCDP870のMTX非併用時の長期継続投与試験</p> <p>以下のことについて、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。また、治験終了が報告された。</p> <ul style="list-style-type: none"> a 治験実施計画書別添資料1治験実施体制の変更 b 重篤な有害事象に関する報告（第3報） c 当該治験薬で発生した重篤な副作用 <p>審議結果：承認</p> <p>議題② アステラス製薬株式会社の依頼によるMTX未治療の早期関節リウマチ患者を対象としたCDP870の第Ⅲ相検証試験</p> <p>以下のことについて、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。</p> <ul style="list-style-type: none"> a 治験実施計画書別添資料1、2、3の変更 b 当該治験薬で発生した重篤な副作用 <p>審議結果：承認</p> <p>議題③ 旭化成ファーマ株式会社の依頼による原発性骨粗鬆症を対象としたAK156の第Ⅲ相試験</p> <p>以下のことについて、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。また、治験実施計画書別紙1治験実施体制の変更が報告された。</p> <ul style="list-style-type: none"> a 治験薬概要書の改訂 b 当該治験薬で発生した重篤な副作用 <p>審議結果：承認</p> <p>議題④ 日本イーライリリー株式会社の依頼による大腿骨頸部骨折治癒に対するテリパラチドの第Ⅲ相試験</p> <p>当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。</p> <p>審議結果：承認</p>

	<p>議題⑤ ファイザー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたCP-690,550の第Ⅲ相試験 以下のことについて、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。</p> <ul style="list-style-type: none">a 当該治験薬で発生した重篤な副作用b Investigator letter、Press release <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑥ マルホ株式会社の依頼によるM801801の尋常性乾癬に対する第Ⅲ相臨床試験 同意説明文書の改訂について、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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑦ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による抗TNFα療法に治療抵抗性を示す活動性関節リウマチ患者を対象としたCNTO136の国際共同第Ⅲ相試験について 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。また、治験実施計画書 治験実施体制の変更が報告された。</p> <p>審議結果：承認</p>
報告事項	<ul style="list-style-type: none">・ 武田薬品工業株式会社の依頼によるNSAID長期投与時の胃潰瘍又は十二指腸潰瘍の再発抑制における、TAK-438の第Ⅲ相比較試験 治験終了が報告された。