

## 第 147 回大阪回生病院治験審査委員会 議事概要

開催日時：平成 29 年 1 月 25 日（木） 16:05～16:40

開催場所：大阪回生病院 6 階大会議室

出席委員：谷村博久（委員長）、加藤敦子（副委員長）、谷口充孝、加藤宗寛、楠直子、  
金力賢治、中川和重、尾井幸一、谷口建夫（外部委員）、鈴木ちえ子（外部委員）  
(事務局：塩真澄)

## 【審議事項】

## ①アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による AMG423 の第Ⅱ相試験

安全性情報：「安全性情報等に関する報告書」に基づき、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。

治験に関する変更：「治験に関する変更申請書」に基づき、治験に関する変更について審議した。

審議結果：承認

## ②武田薬品工業株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002(300mg) の第 3 相試験

安全性情報：「安全性情報等に関する報告書」に基づき、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。

継続審査：「治験実施状況報告書」に基づき、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

審議結果：承認

## ③武田薬品工業株式会社の依頼によるクローン病の治療における、MLN0002(300mg) の第 3 相試験

安全性情報：「安全性情報等に関する報告書」に基づき、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。

継続審査：「治験実施状況報告書」に基づき、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

重篤な有害事象：「重篤な有害事象に関する報告書」に基づき、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。

審議結果：承認

## ④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 (PHN)

安全性情報：「安全性情報等に関する報告書」に基づき、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。

審議結果：承認

⑤サノフィ株式会社の依頼による先行する **Dupilumab** 臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象とした **Dupilumab** の非盲検試験

安全性情報：「安全性情報等に関する報告書」に基づき、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。

審議結果：承認

以上