

## 第 165 回大阪回生病院治験審査委員会 議事概要

開催日時：平成 30 年 7 月 25 日（水） 16:00～16:25

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、  
山崎恵子、井上紗央里、橋本光洋、尾井幸一、谷口建夫（外部委員）、  
鈴木ちえ子（外部委員）

（事務局：金力賢治）

**【審議事項】**

- ① フェリング・ファーマ株式会社の依頼による軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者に FE 999315 を 8 週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第 III 相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験

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

- ② レオファーマ株式会社によるアトピー性皮膚炎を対象とした tralokinumab の第 III 相臨床試験

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

- ③ 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—

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

- ④ バイエル薬品株式会社の依頼による子宮筋腫患者を対象に vilaprisan を投与した際の有効性及び安全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験

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

⑤ 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。

試験の終了：「治験終了報告書」に基づき、試験の終了について報告がなされた。

審議結果：承認

⑥ 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

治験に関する変更：「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。

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

**【報告事項】**

○委員交代

7月1日より非専門委員が、中川和重から橋本光洋に変更となることを報告した。

○以下の治験における「治験分担医師・治験協力者リスト」についての報告がなされた。

- ・フェリング・ファーマ株式会社の依頼による軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者に FE 999315 を8週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第III相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験
- ・レオ ファーマ株式会社によるアトピー性皮膚炎を対象とした tralokinumab の第III相臨床試験
- ・大正製薬株式会社の依頼による TS-142 の前期第II相臨床試験
- ・大正製薬株式会社の依頼による TS-091 の第II相試験
- ・バイエル薬品株式会社の依頼による子宮筋腫患者を対象にvilaprisanを投与した際の有効性及び安全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験

以上