

第 145 回大阪回生病院治験審査委員会 議事概要

開催日時：平成 28 年 11 月 24 日（水） 16:25～17:00

開催場所：大阪回生病院 地下 1 階会議室

出席委員：谷村博久（委員長）、谷口充孝、大平直人、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：楽真澄）

【審議事項】**① 治験審査委員会委員について（報告事項）**

新委員について紹介と報告がなされた。

② アルフレッサ ファーマ株式会社の依頼による特発性過眠症患者を対象とした CN-801 の長期投与試験

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。

治験の終了：「治験終了報告書」に基づき、治験の終了について報告がなされた。

審議結果：承認

③ アステラス・アムジェン・バイオフ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。

審議結果：承認

④ アストラゼネカ株式会社の依頼による高トリグリセライド血症を有する心血管リスクの高い患者を対象とした長期アウトカム試験

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。

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

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

⑦ 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。

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

⑧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

○ 2017年委員会開催日について

- ・ 1月から12月までは規約通り第4水曜日開催とすることを報告した。

以上