

# 臨床治験審査委員会 報告書

令和元年 7 月 22 日

高松赤十字病院長 様

委員長 外山芳弘

開催日時	令和元年 7 月 19 日 (金) 16:45 ~ 17:07		
出席者 (委)	黒川幹夫、大山知代、高坂智則、西岡真喜子、橋本はる奈、榎本典昭、多田玲子、後藤良子、藤川唯啓、		
欠席者	外山芳弘、石川順英、清水真樹、村井由紀子		
オブザーバー	皮膚科 蓮井謙一 IQVIA サービス ジャパン株式会社 齋藤信之	事務局	会計課 藤川唯啓
前回討議 進行状況			
	項目	審議結果	
報告事項	1	前回臨床治験審査委員会報告書について	—
討議事項	1	1. 「新規」IQVIA サービス ジャパン株式会社の依頼による中等症から重症の日本人成人アトピー性皮膚炎の患者を対象とした MOR106 の第 I / II 相試験について ①治験実施の適否について審議した。	①審議結果：承認
	2	バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病(DKD)と診断された 2 型糖尿病患者を対象とした腎疾患に関する BAY 94-8862(finerenone)の第 III 相試験について ①安全性情報等に関する報告書が提出され、引き続き治験を実施することの妥当性について	①審議結果：医師の出席が不足、審議不可となった。
	3	バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病(DKD)と診断された 2 型糖尿病患者を対象とした心血管系疾患に関する BAY 94-8862(finerenone)の第 III 相試験について ①安全性情報等に関する報告書が提出され、引き続き治験を実施することの妥当性について	①審議結果：医師の出席が不足、審議不可となった。
	4	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした CNT01275(ウステキヌマブ)の第 III 相試験について ①安全性情報等に関する報告書が提出され、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。	①審議結果：承認 (尚、黒川副委員長は審議・採決に参加していない。)
	5	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対する FE 999315 の第 III 相試験について ①安全性情報等に関する報告書が提出され、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。	①審議結果：承認 (尚、黒川副委員長は審議・採決に参加していない。)
	6	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とした BAY 1002670	①審議結果：承認

	(vilaprisan) の第Ⅲ相試験について (Asteroid4) ①安全性情報等に関する報告書が提出され、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。	
7	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とした BAY 1002670 (vilaprisan) の第Ⅲ相試験について (Asteroid7) ①安全性情報等に関する報告書が提出され、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。	①審議結果：承認
8	日本イーライリリー株式会社の依頼による従来治験及び生物学的製剤が不良な中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 【I6T-MC-AMAN】 の第Ⅲ相試験について ① 安全性情報等に関する報告書が提出され、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。 ② 治験実施状況報告書が提出され、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。	①審議結果：承認 ②審議結果：承認 (尚、黒川副委員長は、審議・採決には参加していない。)
9	日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 【I6T-MC-AMBG】 の第Ⅲ相試験について ① 安全性情報等に関する報告書が提出され、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。 ② 治験実施状況報告書が提出され、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。	①審議結果：承認 ②審議結果：承認 (尚、黒川副委員長は、審議・採決には参加していない。)
10	あすか製薬株式会社の依頼による子宮内膜症患者を対象とした TKA-385 の第Ⅲ相試験について ①安全性情報等に関する報告書が提出され、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。	①審議結果：承認
経営会議 上申内容		
他委員会部門 への諮問事項		
備考		