

# 臨床治験審査委員会報告書

平成27年7月22日

高松赤十字病院長 様

臨床治験審査委員会

委員長 筒井信博

## 会議の記録の概要

開催日時	平成27年7月17日（金） 17:04～17:28
開催場所	小会議室
出席委員名	筒井信博、佐用義孝、川崎幸子、林俊哲、高杉淑子、六車浩史、安藤幸代、高徳敏弘、宮宇地一恵、真鍋一美、多田玲子
欠席委員名	石川順英、西岡真喜子
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>議題1. アッヴィ合同会社の依頼による2型糖尿病性腎症患者を対象としたABT-627の第Ⅲ相試験について</p> <p>A Randomized, Multicountry, Multicenter, Double-Blind, Parallel, Placebo-Controlled Study of the Effects of Atrasentan on Renal Outcomes in Subjects with Type 2 Diabetes and Nephropathy SONAR: Study Of Diabetic Nephropathy with Atrasentan</p> <p>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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題2. エーザイ株式会社の依頼によるPPI抵抗性逆流性食道炎患者を対象としたE3810の第Ⅲ相試験について</p> <p>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。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題3. 持田製薬株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたMD-0901の第Ⅲ相試験について</p> <p>① 安全性情報等に関する報告書が提出され、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>

③臨床試験研究経費の配分について審議した。

審議結果：承認

議題 4. 第一三共株式会社の依頼による糖尿病性末梢神経障害性疼痛患者を対象とした DS-5565 の第 III 相国際共同試験について

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。

審議結果：承認

議題 5. ゼリア新薬工業株式会社の依頼による寛解期潰瘍性大腸炎患者を対象とした Z-206 (メサラジン) 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。

審議結果：承認

議題 6. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹患者を対象とした IGE025(オマリズマブ)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。

審議結果：承認

②治験に関する変更申請書が提出され、治験実施計画書に関する資料の変更についての妥当性について審議した。

審議結果：承認

#### 【報告事項】

議題 3. 持田製薬株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした MD-0901 の第 III 相試験について

②治験の終了について報告された。

議題 1 3.

①前回臨床治験審査委員会について報告された。

②臨床治験審査委員会の委員の変更について報告された。