

# 臨床治験審査委員会 報告書

令和3年2月26日

高松赤十字病院長様

委員長 外山芳弘 印

開催日時	令和3年2月19日（金） 16：40 ~ 17：10		
出席者（委）	黒川幹夫、大山知代、高坂智則、西岡真喜子、藤岡はる奈、村井由紀子、松原文士、後藤良子 *、藤川唯啓 * COVID-19 感染拡大防止のための特例措置として、後藤委員は電話会議にて参加。音声ならびに接続等に問題なし		
欠席者	外山芳弘、石川順英、多田玲子		
オブザーバー		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 ノーベルファーマ株式会社の依頼によるNPC-06の第Ⅱ相臨床試験について ① 治験の中止について報告されました ② 「開発の中止等に関する報告書」について報告されました	-	
討議事項	1 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ました	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)	
	2 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ました	① 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)	
	3 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-AMB】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ました	① 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)	
	4 協和キリン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相プラセボ対照二重盲検比較及び非盲検継続投与試験について 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ました	① 審議結果：承認	
	5 日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社の依頼による掌蹠膿疱症(PPP)患者を対象としたBI655130の第Ⅱ相試験について	① 審議結果：承認	

	<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ました</p>	
6	<p>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期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ／Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験について</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ました</p>	<p>① 審議結果：承認</p>
7	<p>日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社の依頼による汎発型膿疱性乾癬(GPP)の既往がある患者を対象とした BI 655130(Spesolimab) の GPP フレアの再燃予防における有効性及び安全性をプラセボと比較する第Ⅱb 相、多施設共同、ランダム化、並行群間比較、二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験について</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ました</p>	<p>① 審議結果：承認</p>
8	<p>アツヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の掌蹠膿疱症を有する日本の成人被験者を対象とした、リサンキズマブの第Ⅲ相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検試験について</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ました</p> <p>② 治験に関する変更申請書が提出され、その他(治験参加カード)の変更についての妥当性について審議しました</p>	<p>① 審議結果：承認 ② 審議結果：承認</p>
9	<p>日本ベーリングガーインゲルハイム株式会社の依頼による掌蹠膿疱症(PPP)患者を対象とした Spesolimab の非盲検長期第Ⅱ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ました</p>	<p>① 審議結果：承認</p>
10	<p>マルホ株式会社の依頼による nemolizumab の結節性痒疹患者に対する第Ⅱ／Ⅲ相試験－比較／長期継続投与試験－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ました</p> <p>② 治験に関する変更申請書が提出され、治験薬概要書の変更についての妥当性について審議しました</p>	<p>① 審議結果：承認 ② 審議結果：承認</p>
経営会議 上申内容		
他委員会部門 への諮問事項		
備考		