

治験審査委員会 議事録概要

【開催日時】2015年11月19日(木) 17:40~18:20

【開催場所】ランダムスクウェアビル 6階 ブックスクリニック会議室

【出席委員名】丸山 徹、柳 統仁、井ノ畑 タツエ、西野 由紀、土橋 恭子、鬼丸 深雪、川口 亮、
中島 明子

議題① ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象とした
semaglutideの単独療法及び経口糖尿病薬との併用療法の安全性及び有効性の検討第Ⅲ試験

【審議事項】

- ・当該治験薬に関する安全性情報について、治験継続の妥当性を審議した。

<審議結果：承認>

議題② 大正製薬株式会社の依頼による、TS-071の2型糖尿病患者を対象とした製造販売後臨床試験
(インスリン製剤との併用長期投与)

【審議事項】

- ・同意説明文書の変更について、治験継続の妥当性を審議した。

<審議結果：承認>

議題③ アステラス製薬株式会社依頼の感染性腸炎を対象とするOPT-80の第Ⅲ相試験

【審議事項】

- ・当該治験薬に関する安全性情報について、治験継続の妥当性を審議した。
- ・当該治験薬に関する重篤な有害事象に関する報告について、治験継続の妥当性を審議した。
- ・契約症例数の変更について、治験継続の妥当性を審議した。
- ・治験分担医師の変更について、治験継続の妥当性を審議した。

<審議結果：承認>

議題④ 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

【審議事項】

- ・当該治験薬に関する安全性情報について、治験継続の妥当性を審議した。
- ・治験分担医師の変更について、治験継続の妥当性を審議した。
- ・治験実施計画書 別紙1の変更について、治験継続の妥当性を審議した。

<審議結果：承認>

議題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

【審議事項】

- ・当該治験薬に関する安全性情報について、治験継続の妥当性を審議した。
- ・治験分担医師の変更について、治験継続の妥当性を審議した。

<審議結果：承認>

※特記事項

議題③④⑤：受託3施設からの審議依頼による