出席委員名:岡本正司、清水幸博、坂庭緑、茂木敦、佐藤久美子

(1)治験実施の適否の審査

	治験依頼者	治験課題名	実施医療機関	審議内容	審議結果
1	大塚製薬㈱	大塚製薬の依頼による小児及び乳幼児のアトビー性皮膚炎患者を対象としたOPA 15406 の第Ⅲ相試験	(医社)浅井皮膚科クリニック	- 治験実施の可否	承認
2	インサイト・バイオサイエンシズ・ ジャパン合同会社	インサイト・パイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による結節 性痒疹患者を対象としたINCB054707(Povorcitinib)の第皿相試験	(医)Queen's Square Medical Facilities クイーンズスクエア・皮膚科・アレルギー科	・治験実施の可否	承認

2)	治験継続の適否の審査、報		A-1-F- 4-18-18	100 200 ± 100	ete = 4 4 E	***	+0.4-4+ B
	治験依頼者	治験名/対象疾患	実施医療機関	審議内容	審査結果	報告内容	報告結果
1	ノボ ノルディスク ファーマ(株)	ノボノルディスクファーマ株式会社の依頼による過体重又は肥満患者を対象としたNN9838の第3相試験	(医社)眞恵会 川田クリニック	*治験実施状況報告	承認	_	_
2	(治験国内管理人) PharmaLex Japan㈱	青少年及び成人の尋常性疣贅(VERRUCA VULGARIS)の治療に対する CANDIN® (細胞性免疫反応の検査を目的としたCANDIDA ALBICANS 皮膚試験用抗原)の安全性及び有効性を検討する、第3相、無作為化、二重盲検、ブラセボ対照試験(CFW-3A)	(医)Queen's Square Medical Facilities クイーンズスクエア・皮膚科・アレルギー科	・治験実施状況報告	承認	_	_
3	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社による、AGN-241689の小児片頭痛患者を対象とした第II相試験	山口クリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	-	_
4	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社による、AGN-241689の小児片頭痛患者を対象とした第Ⅲ相継続投与試験	山口クリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	-	-
5	東洋製薬化成㈱	帯状疱疹後神経痛患者を対象としたTH-004の第Ⅲ相試験	祐斎堂 森本クリニック	・治験実施計画書の変更 ・同意説明文書の変更	承認	-	_
6	CSLペーリング㈱	末期腎不全患者を対象としたCSL300の二重盲検第3相臨床試験	(医社)三矢会 前橋広瀬川クリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
Ü			(医社)三矢会 上毛大橋クリニック				,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
7	協和キリン㈱	結節性痒疹を対象としたRocatinlimab の第III相試験	(医)速水皮膚科	・安全性情報等に関する報告 ・治験実施状況報告	承認	_	_
			(医社)浅井皮膚科クリニック			・治験終了報告(よしはら)	
			(医社)なみいろの樹 なおこ皮膚科クリニック				特記事項なし
			(医)はっとり皮膚科医院		承認		
		重症難治性が療を対象としたIsotretinoinのランダム化、ブラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、多施設共同第3相臨床試験[SUNRISE 試験]	(医社)健明会 はやし皮ふ科クリニック				
			パンジー皮膚科クリニック				
			(医社)福朗会 ふくろ皮膚科クリニック				
			まるやま皮膚科クリニック				
			(医社)廣仁会 アリオ札幌皮膚科クリニック				
			(医社)廣仁会 恵庭駅皮膚科クリニック				
			(医社)廣仁会 札幌皮膚科クリニック	・安全性情報等に関する報告 (はない皮み料、よしはらを除く) ・治験薬概要書補遺の変更 (秋薬原、西台、明和、よしはらを除く)			
			(医社)誠祐会 秋葉原スキンクリニック				
			(医)こばやし皮膚科クリニック				
			(医)猿田会 猿田皮膚科診療所				
3			島田ひふ科				
			(医)外山皮膚科				
			(医社)たひとく会 なかの皮フ科				
			西台クローバー皮膚科				
			(医)MEETS 鼻岡けいこ 皮フ科クリニック				
			(医)日野皮フ科医院				
			ほう皮フ科クリニック				
			(医)松田知子皮膚科医院				
			(医)信和会 明和病院				
			安元ひふ科クリニック				
			(医社)眞幸会 四谷三丁目皮膚科				
			(医社)光伸会 よしはら皮膚科クリニック				
			(医社)廣仁会 仙台たいはく皮膚科クリニック				
			(医)桜仁会 いがらし皮膚科東五反田				
	アストラゼネカ㈱	増悪のリスクがあるコントロール不良な端息を有する成人患者を対象 に、複数用量のAZD8630の有効性及び安全性を評価する用量設定	(医)前橋北病院	_	_	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
		試験	(医)上武呼吸器科内科病院				
			(医社)プレイン・ヘルス 銀座内科・神経内科クリニック		承認		
10	小野薬品工業㈱	小野薬品工業株式会社による線維筋痛症患者を対象としたONO- 1110 の第 II 相試験	ー・・・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	・被験者の募集の手順(広告等)に関する資料の変更		_	_
1	MSD(株)	軽度から中等度のアルツハイマー型認知症の治験参加者を対象に、 MK-1167を上乗せ投与した際の有効性及び安全性を評価する第 I 相、無作為化、ブラセボ対照、並行群間、二重盲検試験	脳神経内科はつたクリニック	・重篤な有害事象に関する報告 ・同意説明文書の変更 ・治験業概要書の変更	承認	_	_
2	武田薬品工業㈱	A Multi-Center, Randomized, Double-Blind, and Placebo-Controlled Phase 3 Studyto Evaluate the Efficacy and Safety of Zasocitinib (TAK-279) in Subjects withActive Paoriatic Arthritis Straffied by Prior Biologic Use (LATITUDE-PsA-3002) 生物学的契例の使用庭の有無「密例/LL-活動性企動性阻衡炎患者を対象に、zasocitinib (TAK-279) の有効性及び安全性を評価する第3相、多能及共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験(LATITUDE-PsA-3002)	北播磨総合医療センター	・安全性情報等に関する報告	承認	-	_
3	インサイト・バイオサイエンシズ・ ジャパン合同会社	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による結節 性痒疹患者を対象としたINCB054707(Povorcitinib)の第皿相試験	(医)潤皮ふ科	・安全性情報等に関する報告	承認	_	-