







|         |   |
|---------|---|
| 議 題 : 6 | 軽症～中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者に FE 999315 を 8 週間投与した際における有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験<br>A Phase 3, Multi-centre, Randomised, Double-blind, Active-controlled, Parallel-group Trial Investigating the Efficacy and Safety of FE 999315 Following 8 Weeks of Treatment for Mild to Moderate Active Ulcerative Colitis in Japanese Subjects |
| 依頼者     | フェリング・ファーマ株式会社  |
| 審議事項    | <input type="checkbox"/> 治験実施の適否<br><input checked="" type="checkbox"/> 治験継続の適否<br><input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等 <input type="checkbox"/> 治験に関する変更<br><input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査<br><input type="checkbox"/> その他 ( )                                 |
| 主な議論の概要 | ・安全性情報について、治験を継続することの妥当性について審議した。   |
| 審議結果    | <input checked="" type="checkbox"/> 承認 <input type="checkbox"/> 修正の上で承認 <input type="checkbox"/> 却下 <input type="checkbox"/> 既承認事項の取り消し <input type="checkbox"/> 保留   |
| 備考      | 当 IRB 設置医療機関以外の 1 施設からの審議依頼による。   |

|         |   |
|---------|---|
| 議 題 : 7 | 維持血液透析下の二次性副甲状腺機能亢進症患者を対象とした SK-1403 の長期投与試験 (第Ⅲ相試験)  |
| 依頼者     | 株式会社三和化学研究所   |
| 審議事項    | <input type="checkbox"/> 治験実施の適否<br><input checked="" type="checkbox"/> 治験継続の適否<br><input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等 <input type="checkbox"/> 治験に関する変更<br><input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査<br><input type="checkbox"/> その他 ( ) |
| 主な議論の概要 | ・安全性情報について、治験を継続することの妥当性について審議した。   |
| 審議結果    | <input checked="" type="checkbox"/> 承認 <input type="checkbox"/> 修正の上で承認 <input type="checkbox"/> 却下 <input type="checkbox"/> 既承認事項の取り消し <input type="checkbox"/> 保留   |
| 備考      | 当 IRB 設置医療機関以外の 1 施設からの審議依頼による。   |



