

2022年度 第9回治験審査委員会 会議記録の概要

会議名： 2022年度1月度治験審査委員会
 開催日時： 2023/01/24 16:30 ～ 17:08
 開催場所： 本部棟2階 会議室7
 出席委員名： 上妻 謙（委員長）、長瀬 洋之（副委員長）、柴田 茂、三隅 良枝、渡部 多真紀、奥藤 由紀子、和久 正志、小久保 真、目黒 洋子、竹中 英樹、鈴木 義彦
 出席委員数/全委員数： 11/14

管理番号	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	審査事項	審査資料等	審査結果	診療科名
R22-416	ETB115	ノバルティスファーマ(株)	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象としたエルトロノバグの第II相試験	治験の実施の適否	治験依頼書(書式3) (西暦2022年12月23日付) 治験薬概要書の要旨 (西暦2022年12月23日付) 治験実施計画書 02 (西暦2021年11月8日付) 治験実施計画書 06 (西暦2022年7月14日付) 治験薬概要書又は添付文書 18 (西暦2020年11月16日付) 説明文書、同意文書 1 (西暦2022年12月8日付) 治験参加カード 1 (西暦2022年12月8日付) 治験責任医師となるべき者の氏名を記載した文書(履歴書) (西暦2022年11月3日付) 治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書(氏名リスト/履歴書) (西暦2022年11月24日付) 治験の費用の負担について説明した文書 (西暦2022年12月23日付) 被験者の健康被害の補償について説明した文書 (西暦2022年3月10日付) 被験者の健康被害の補償について説明した文書 (西暦2022年12月20日付) 被験者の健康被害の補償について説明した文書 (西暦2022年12月23日付) 患者日誌用紙 0 (西暦2021年2月8日付) 患者日誌用紙 1 (西暦2022年12月23日付)	承認	内科
R18-347	UCB4940	ユ-シーピージャパン(株)	尋常性乾癬を対象としたUCB4940の安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験 第Ⅲ相試験	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書(医薬品治験)(書式12) 62709114_筋力低下_006 (西暦2022年12月9日付)	承認	皮膚科
R20-388	MT-1186	田辺三菱製薬(株)	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第III相試験2	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書(医薬品治験)(書式12) 002版 (西暦2022年12月12日付)	承認	脳神経内科
R19-380	CSL112	CSLベリング(株)	ACS患者を対象としたCSL112の二重盲検第3相臨床試験	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書(医薬品治験)(書式12) 39201010008_憩室出血_v1 (西暦2022年12月16日付)	承認	循環器内科
R21-405	DYD-301	タイドファーマ(株)	LEMS患者を対象としたDYD-301錠の長期投与試験(第Ⅲ相)	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書(医薬品治験)(書式12) 2 (西暦2022年12月28日付)	承認	脳神経内科
R20-388	MT-1186	田辺三菱製薬(株)	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第III相試験2	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書(医薬品治験)(書式12) 001版 (西暦2022年12月29日付)	承認	脳神経内科

2022年度 第9回治験審査委員会 会議記録の概要

管理番号	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	審査事項	審査資料等	審査結果	診療科名
R19-380	CSL112	CSLベリング(株)	ACS患者を対象としたCSL112の二重盲検第3相臨床試験	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12） 39201010008_憩室出血_v2（西暦2022年12月28日付） 重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12） 39201010008_胃癌_v1（西暦2022年12月28日付）	承認	循環器内科
R19-380	CSL112	CSLベリング(株)	ACS患者を対象としたCSL112の二重盲検第3相臨床試験	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12） 39201010008_憩室出血_v3（西暦2023年1月6日付） 重篤な有害事象に関する報告書（医薬品治験）（書式12） 39201010008_胃癌_v2（西暦2023年1月6日付）	承認	循環器内科
R19-376	BMS-986165	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたBMS-986165の製造販売後臨床試験	重篤な有害事象等	重篤な有害事象に関する報告書（医薬品製造販売後臨床試験）（書式13） 0061-00479 第2報 下肢静脈瘤（西暦2022年12月9日付）	承認	皮膚科
R20-382	ELX 1805J	(株)Cardiatech	de novo ネイティブ冠動脈病変に対するソタロリムス溶出ステントとELX1805Jを比較する臨床評価（第Ⅲ相）	重篤な有害事象等	重篤な有害事象及び不具合に関する報告書（医療機器治験）（書式14） 第1報（西暦2022年12月12日付）	承認	循環器内科
R20-382	ELX 1805J	(株)Cardiatech	de novo ネイティブ冠動脈病変に対するソタロリムス溶出ステントとELX1805Jを比較する臨床評価（第Ⅲ相）	重篤な有害事象等	重篤な有害事象及び不具合に関する報告書（医療機器治験）（書式14）（西暦2022年12月19日付）	承認	循環器内科
R20-382	ELX 1805J	(株)Cardiatech	de novo ネイティブ冠動脈病変に対するソタロリムス溶出ステントとELX1805Jを比較する臨床評価（第Ⅲ相）	重篤な有害事象等	重篤な有害事象及び不具合に関する報告書（医療機器治験）（書式14）（西暦2022年12月19日付）	承認	循環器内科
R18-353	Filgotinib	シミック(株)	シミック株式会社（製造販売後臨床試験国内管理人）の依頼によるFilgotinibの関節リウマチ患者を対象とした長期継続投与試験（第Ⅳ相試験）	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2022年12月7日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2022年11月12日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2022年12月5日付） 安全性情報（定期報告書）（西暦2022年11月24日付）	承認	内科
R21-399	etrasimod(APD334)	IQVIAサービシーズ ジャパン(株)	（治験国内管理人）IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第2相無作為化、二重盲検試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16） 20221207（西暦2022年12月7日付） 安全性情報（個別報告書） 20221205（西暦2022年12月5日付）	承認	内科
R20-392	etrasimod(APD334)	IQVIAサービシーズ ジャパン(株)	（治験国内管理人）IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相非盲検試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16） 20221207（西暦2022年12月7日付） 安全性情報（個別報告書） 20221205（西暦2022年12月5日付）	承認	内科
R17-341	VAY736	ノバルティスファーマ(株)	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による自己免疫性肝炎（AIH）患者を対象としたVAY736の第Ⅱ相（part1）及び第Ⅲ相（part2）の総合試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2022年12月8日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2022年12月8日付）	承認	内科

2022年度 第9回治験審査委員会 会議記録の概要

管理番号	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	審査事項	審査資料等	審査結果	診療科名
R18-354	ラムシルマブ(IMC-1121B)	関 順彦	EGFR遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのオシメルチニブ+ラムシルマブとオシメルチニブのランダム化第Ⅱ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月8日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月8日付)	承認	腫瘍内科
R21-403	Tildrakizumab	IQVIAサービシーズ ジャパン(株)	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による活動性乾癬性関節炎患者を対象としたチルドラキズマブの第3相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月8日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年11月29日付)	承認	皮膚科
R20-388	MT-1186	田辺三菱製薬(株)	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第Ⅲ相試験2	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月9日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月6日付)	承認	脳神経内科
R22-407	MT-1186	田辺三菱製薬(株)	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第Ⅲ相試験4	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月9日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月6日付)	承認	脳神経内科
R22-408	アプレミラスト (AMG407)	アムジェン(株)	アムジェン株式会社の依頼による掌跖膿疱症を対象としたAMG(アプレミラスト)の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月9日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月2日付)	承認	皮膚科
R22-410	アプレミラスト (AMG407)	アムジェン(株)	アムジェン株式会社の依頼による小児乾癬患者を対象としたAMG407(アプレミラスト)の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月9日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月2日付)	承認	皮膚科
R17-336	Risankizumab (ABBV-066)	アヅヴィ(同)	中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与におけるrisankizumabの安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験(LIMITLESS試験)(第Ⅳ相)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月12日付) 安全性情報(個別報告書) 20221114-20221204 (西暦2022年12月12日付)	承認	皮膚科
R19-367	Upadacitinib(ABT-494)	アヅヴィ(同)	潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシニブ(ABT-494)の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月12日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月5日付)	承認	外科
R20-395	ABBV-066(Risankizumab)	アヅヴィ(同)	潰瘍性大腸炎患者を対象として risankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験(第Ⅲ相)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月12日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月5日付)	承認	外科
R20-394	ABBV-066(Risankizumab)	アヅヴィ(同)	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risankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験(第Ⅱb/Ⅲ相)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月12日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月5日付)	承認	外科

2022年度 第9回治験審査委員会 会議記録の概要

管理番号	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	審査事項	審査資料等	審査結果	診療科名
R21-406	M281/JNJ-80202135(Nipocalimab)	ヤンセンファーマ(株)	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人全身型重症筋無力症患者を対象としたNipocalimabの第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2022年12月12日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2022年11月15日付)	承認	脳神経内科
R18-354	ラムシルマブ(IMC-1121B)	関 順彦	EGFR遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのオシメルチニブ+ラムシルマブとオシメルチニブのランダム化第Ⅱ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2022年12月13日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2022年12月13日付)	承認	腫瘍内科
R21-405	DYD-301	タイドファーマ(株)	LEMS患者を対象としたDYD-301錠の長期投与試験(第Ⅲ相)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2022年12月14日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2022年12月2日付)	承認	脳神経内科
R20-385	Efgartigimod PH20 SC(ARGX-113 PH20 SC)	(株)新日本科学PPD	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象としたARGX-113 PH20 SCの第2相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2022年12月12日付) 安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2022年12月13日付) 安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2022年12月14日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2022年11月16日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2022年11月25日付) 安全性情報(定期報告書)(西暦2022年11月17日付)	承認	脳神経内科
R21-403	Tildrakizumab	IQVIAサービシーズ ジャパン(株)	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による活動性乾癬性関節炎患者を対象としたチルドラクイズマブの第3相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2022年12月14日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2022年12月8日付)	承認	皮膚科
R20-386	Efgartigimod PH20 SC(ARGX-113 PH20 SC)	(株)新日本科学PPD	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象としたARGX-113 PH20 SCの試験の第2相試験(非盲検延長試験)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2022年12月12日付) 安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2022年12月13日付) 安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2022年12月14日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2022年11月16日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2022年11月25日付) 安全性情報(定期報告書)(西暦2022年11月17日付)	承認	脳神経内科
R20-388	MT-1186	田辺三菱製薬(株)	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第Ⅲ相試験2	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2022年12月16日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2022年12月13日付)	承認	脳神経内科
R22-407	MT-1186	田辺三菱製薬(株)	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第Ⅲ相試験4	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2022年12月16日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2022年12月13日付)	承認	脳神経内科
R21-404	ONO-4578/ONO-4538	小野薬品工業(株)	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2022年12月16日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2022年12月6日付)	承認	腫瘍内科
R21-400	GSK3511294	IQVIAサービシーズ ジャパン(株)	好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメボリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16)(西暦2022年12月19日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2022年11月29日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2022年12月5日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2022年12月6日付) 安全性情報(個別報告書)(西暦2022年12月13日付)	承認	内科

2022年度 第9回治験審査委員会 会議記録の概要

管理番号	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	審査事項	審査資料等	審査結果	診療科名
R18-351	エクリズマブ	アレクシオンファーマ(同)	難治性全身型重症筋無力症小児患者を対象とした第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月19日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月14日付) 安全性情報(定期報告書) (西暦2022年11月24日付)	承認	小児科
R19-380	CSL112	CSLベリング(株)	ACS患者を対象としたCSL112の二重盲検第3相臨床試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月19日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月13日付)	承認	循環器内科
R20-393	ONO-4538	小野薬品工業(株)	小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌及び胃がんを対象としたONO-4538の第Ⅱ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月20日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年11月21日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月6日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月19日付)	承認	腫瘍内科
R20-384	BI 655130	日本ベリンガーインゲルハイム(株)	日本ベリン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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月21日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年11月20日付)	承認	皮膚科
R17-341	VAY736	バルティスファーマ(株)	バルティスファーマ株式会社の依頼による自己免疫性肝炎(AIH)患者を対象としたVAY736の第Ⅱ相(part1)及び第Ⅲ相(part2)の総合試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月22日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月22日付)	承認	内科
R18-353	Filgotinib	シミック(株)	シミック株式会社(製造販売後臨床試験国内管理人)の依頼によるFilgotinibの関節リウマチ患者を対象とした長期継続投与試験(第Ⅳ相試験)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月22日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月19日付)	承認	内科
R22-408	アプレミラスト(AMG407)	アムジェン(株)	アムジェン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症を対象としたAMG(アプレミラスト)の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月23日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月16日付)	承認	皮膚科
R22-410	アプレミラスト(AMG407)	アムジェン(株)	アムジェン株式会社の依頼による小児乾癬患者を対象としたAMG407(アプレミラスト)の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月23日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月16日付)	承認	皮膚科
R22-407	MT-1186	田辺三菱製薬(株)	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第Ⅲ相試験4	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月23日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月20日付)	承認	脳神経内科
R20-388	MT-1186	田辺三菱製薬(株)	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第Ⅲ相試験2	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月23日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月20日付)	承認	脳神経内科
R19-376	BMS-986165	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたBMS-986165の製造販売後臨床試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) 原本(西暦2022年12月22日付) 安全性情報(定期報告書) 原本(西暦2022年12月8日付)	承認	皮膚科

2022年度 第9回治験審査委員会 会議記録の概要

管理番号	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	審査事項	審査資料等	審査結果	診療科名
R18-354	ラムシルマブ(IMC-1121B)	関 順彦	EGFR遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのオンメルチニブ+ラムシルマブとオンメルチニブのランダム化第Ⅱ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月24日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月24日付)	承認	腫瘍内科
R19-367	Upadacitinib(ABT-494)	アヴイ(同)	潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシニブ(ABT-494)の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月26日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月19日付)	承認	外科
R20-395	ABBV-066(Risankizumab)	アヴイ(同)	潰瘍性大腸炎患者を対象として risankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験(第Ⅲ相)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月26日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月19日付)	承認	外科
R17-336	Risankizumab (ABBV-066)	アヴイ(同)	中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与におけるrisankizumabの安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験(LIMITLESS試験)(第Ⅳ相)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月26日付) 安全性情報(個別報告書) 20221205-20221218 (西暦2022年12月26日付)	承認	皮膚科
R17-338	E0302(メコパラミン)	園生 雅弘	高用量 E0302 の筋萎縮性側索硬化症に対する第Ⅲ相試験-医師主導試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月26日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月26日付)	承認	脳神経内科
R21-404	ONO-4578/ONO-4538	小野薬品工業(株)	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月26日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月19日付)	承認	腫瘍内科
R21-397	AMJ-504	アボットメディカルジャパン(同)	三尖弁閉鎖不全症に対するAMJ-504の安全性及び有効性を評価するための第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月26日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月16日付)	承認	循環器内科
R21-406	M281/JNJ-80202135(Nipocalimab)	ヤンセンファーマ(株)	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人全身型重症筋無力症患者を対象とした Nipocalimabの第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月27日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年11月30日付)	承認	脳神経内科
R21-402	BMS-986165	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節症性乾癬患者を対象とした BMS-986165の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) 原本(西暦2022年12月2日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2022年11月25日付)	承認	皮膚科
R21-402	BMS-986165	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節症性乾癬患者を対象とした BMS-986165の第Ⅲ相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) 原本(西暦2022年12月15日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2022年12月8日付) 安全性情報(定期報告書) 原本(西暦2022年12月8日付)	承認	皮膚科
R22-407	MT-1186	田辺三菱製薬(株)	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第Ⅲ相試験4	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月28日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月27日付)	承認	脳神経内科

2022年度 第9回治験審査委員会 会議記録の概要

管理番号	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	審査事項	審査資料等	審査結果	診療科名
R20-388	MT-1186	田辺三菱製薬(株)	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第III相試験2	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月28日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月27日付)	承認	脳神経内科
R20-386	Efgartigimod PH20 SC(ARGX-113 PH20 SC)	(株)新日本科学PPD	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象としたARGX-113 PH20 SCの試験の第2相試験(非盲検延長試験)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月23日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月7日付)	承認	脳神経内科
R20-385	Efgartigimod PH20 SC(ARGX-113 PH20 SC)	(株)新日本科学PPD	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象としたARGX-113 PH20 SCの第2相試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2022年12月23日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2022年12月7日付)	承認	脳神経内科
R22-411	mavacamten	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	症候性閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象にmavacamtenの有効性、安全性及び忍容性を評価する第3相非盲検単群臨床試験(HORIZON-HCM)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) 原本(西暦2022年12月28日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2022年12月28日付)	承認	循環器内科
R22-409	BI 655130(スベソリマブ)	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	急性期症状が認められる汎発型膿疱性乾癬(GPP)患者を対象としたスベソリマブ静脈内投与による多施設共同、非盲検、拡大治験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2022年12月12日付) 治験薬概要書又は添付文書 Version11 (西暦2022年10月4日付) 治験薬概要書又は添付文書 第11版(西暦2022年11月28日付) 治験薬概要書又は添付文書 (西暦2022年11月28日付)	承認	皮膚科
R22-412	ウベニメクス	関 順彦	未治療進行再発肺扁平上皮がん患者を対象にベムプロリスマブ + バクリタキセル(アルブミン懸濁型) + カルボプラチン療法にウベニメクスを併用する第II相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2022年11月29日付) 治験実施計画書 1.5 (西暦2022年10月17日付) 治験実施計画書 (西暦2022年10月17日付) 治験実施計画書 (西暦2022年10月17日付) 治験薬概要書又は添付文書 12版(西暦2022年9月1日付) 治験薬概要書又は添付文書 2版(西暦2022年9月1日付) 治験薬概要書又は添付文書 13版(西暦2022年10月1日付) 治験薬概要書又は添付文書 14版(西暦2022年11月1日付) 説明文書、同意文書 3.0 (西暦2022年11月24日付)	承認	腫瘍内科
R19-376	BMS-986165	プリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたBMS-986165の製造販売後臨床試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) 原本(西暦2022年12月14日付) 治験薬概要書又は添付文書 原本(西暦2022年10月24日付) 治験薬概要書又は添付文書 原本 第9.0版(西暦2022年10月24日付)	承認	皮膚科
R20-384	BI 655130	日本ベーリンガーインゲルハイム(株)	日本ベーリン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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2022年12月16日付) 治験薬概要書又は添付文書 (西暦2022年11月28日付)	承認	皮膚科
R21-405	DYD-301	ダイドーファーマ(株)	LEMS患者を対象としたDYD-301錠の長期投与試験(第III相)	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2022年12月20日付) 治験実施計画書 2.1版(西暦2022年11月17日付) 治験実施計画書 (西暦2022年11月17日付)	承認	脳神経内科

2022年度 第9回治験審査委員会 会議記録の概要

管理番号	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	審査事項	審査資料等	審査結果	診療科名
R21-397	AMJ-504	アボットメディカルジャパン(同)	三尖弁閉鎖不全症に対するAMJ-504の安全性及び有効性を評価するための第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2022年12月26日付) 治験実施計画書 第B版 (西暦2022年 9月27日付)	承認	循環器内科
R20-393	ONO-4538	小野薬品工業(株)	小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん及び胃がんを対象としたONO-4538の第Ⅱ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2022年12月26日付) 説明文書、同意文書 v5 (西暦2022年12月26日付)	承認	腫瘍内科
R22-410	アプレミラスト (AMG407)	アムジェン(株)	アムジェン株式会社の依頼による小児乾癬患者を対象としたAMG407(アプレミラスト)の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2022年12月27日付) 治験実施計画書 Ver.3.0(西暦2022年12月 5日付) 治験実施計画書 (西暦2022年12月 5日付) 治験分担医師となるべき者の氏名を記載した文書(氏名リスト/履歴書) (西暦2022年12月 6日付)	承認	皮膚科
R18-354	ラムシルマブ(IMC-1121B)	関 順彦	EGFR遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのオンメルチニブ+ラムシルマブとオンメルチニブのランダム化第Ⅱ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2022年12月27日付) 治験依頼者からのレター (西暦2022年12月19日付)	承認	腫瘍内科
R21-402	BMS-986165	ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節症性乾癬患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) 原本(西暦2022年12月28日付) 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 原本(西暦2022年10月24日付) 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 原本 Ver.1(西暦2022年11月 1日付) 被験者の募集の手順(広告等)に関する資料 原本 Ver. 2(西暦2022年11月29日付)	承認	皮膚科
R20-388	MT-1186	田辺三菱製薬(株)	田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第Ⅲ相試験2	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2022年12月28日付) 治験実施計画書 (西暦2022年11月 2日付) 治験実施計画書 (西暦2022年12月12日付) 説明文書、同意文書 (西暦2022年12月20日付)	承認	脳神経内科
R20-386	Efgartigimod PH20 SC(ARGX-113 PH20 SC)	(株)新日本科学PPD	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象としたARGX-113 PH20 SCの試験の第2相試験(非盲検延長試験)	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2022年12月27日付) 治験依頼者からのレター (西暦2022年10月31日付)	承認	脳神経内科
R20-385	Efgartigimod PH20 SC(ARGX-113 PH20 SC)	(株)新日本科学PPD	株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎(CIDP)成人患者を対象としたARGX-113 PH20 SCの第2相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2022年12月27日付) 治験依頼者からのレター (西暦2022年10月31日付)	承認	脳神経内科
R21-406	M281/JNJ-80202135(Nipocalimab)	ヤンセンファーマ(株)	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人全身型重症筋無力症患者を対象としたNipocalimabの第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2022年12月28日付) 説明文書、同意文書 バージョン:1.0(西暦2022年 8月17日付) 説明文書、同意文書 第3.0版(西暦2022年12月16日付) 説明文書、同意文書 (西暦2022年12月16日付)	承認	脳神経内科

2022年度 第9回治験審査委員会 会議記録の概要

管理番号	被験薬の化学名	依頼者名	課題名	審査事項	審査資料等	審査結果	診療科名
R22-411	mavacamten	ブリistol・マイヤーズ スクイブ(株)	症候性閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象にmavacamtenの有効性、安全性及び忍容性を評価する第3相非盲検単群臨床試験 (HORIZON-HCM)	治験に関する変更	治験に関する変更申請書 (書式10) 原本 (西暦2023年 1月 5日付) 治験実施計画書 原本 Amendment 03 (西暦2022年10月18日付) 治験実施計画書 原本 改訂第03版 (西暦2022年10月18日付) 治験薬概要書又は添付文書 原本 Version10 (西暦2022年10月31日付) 治験薬概要書又は添付文書 原本 第10版 (西暦2022年10月31日付)	承認	循環器内科
R19-376	BMS-986165	ブリistol・マイヤーズ スクイブ(株)	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたBMS-986165の製造販売後臨床試験	継続審査	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2022年12月 6日付)	承認	皮膚科
R21-404	ONO-4578/ONO-4538	小野薬品工業(株)	小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験	継続審査	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2022年11月29日付)	承認	腫瘍内科
R17-341	VAY736	ノバルティスファーマ(株)	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による自己免疫性肝炎 (AIH) 患者を対象としたVAY736の第 II 相 (part1) 及び第 III 相 (part2) の総合試験	継続審査	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2022年12月 9日付)	承認	内科
R20-392	etrasimod(APD334)	IQVIAサービシーズ ジャパン(株)	(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相非盲検試験	継続審査	治験実施状況報告書 (書式11) (西暦2022年12月19日付)	承認	内科
R18-354	ラムシルマブ(IMC-1121B)	関 順彦	EGFR遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのオシメルチニブ+ラムシルマブとオシメルチニブのランダム化第 II 相試験	その他	モニタリング報告書 (西暦2022年11月28日付)	承認	腫瘍内科
R21-398	CC-93538	ブリistol・マイヤーズ スクイブ(株)	成人のアトピー性皮膚炎患者を対象としたCC-93538の第2相試験	(該当なし)	治験終了 (中止・中断) 報告書 (書式17) (西暦2022年12月15日付)	承認	皮膚科