

2023年度 第9回治験審査委員会 会議記録の概要

会議名： 2023年度 1月度治験審査委員会
 開催日時： 2024/01/23 16:30 ~ 16:59
 開催場所： 本部棟2階 会議室5
 出席委員名： 上妻 謙（委員長）、長瀬 洋之（副委員長）、阿部 浩一郎、柴田 茂、齋藤 雄一、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： 13/13

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
R23-439	JNJ-77242113	ヤンセンファーマ(株)	中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたJNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照及びデュークラバンチニブ実薬対照試験	治験の実施の適否	治験依頼書（書式3）（西暦2023年12月25日付） 治験薬概要書の要旨 なし（西暦2023年12月25日付） その他資料 V1.0（西暦2023年 8月18日付） その他資料 V1.0（西暦2023年 8月22日付） 治験実施計画書（西暦2023年 8月 1日付） 治験実施計画書（西暦2023年 8月16日付） 治験実施計画書 Ver1.0（西暦2023年 9月13日付） 治験実施計画書 Ver2.0（西暦2023年12月14日付） 治験薬概要書又は添付文書 Edition4（西暦2022年12月21日付） 治験薬概要書又は添付文書 Edition4（西暦2023年 5月 5日付） 治験薬概要書又は添付文書 Edition4（西暦2023年10月31日付） 治験薬概要書又は添付文書 第3版（西暦2023年12月 1日付） 説明文書、同意文書 第1.0版（西暦2023年 9月12日付） 説明文書、同意文書 第1.0版（西暦2023年12月13日付） 治験参加カード なし（西暦2023年12月13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2023年11月21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2023年12月 7日付） 治験の費用の負担について説明した文書 なし（西暦2023年11月14日付） 治験の費用の負担について説明した文書 なし（西暦2023年12月25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2023年 2月 6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2023年 9月12日付） 患者日誌用紙 V1.0（西暦2023年 7月20日付） 患者日誌用紙 V1.0（西暦2023年12月25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ペムプロリズマブ + 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	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または依頼者様式） 08-01_02_肺感染(誤嚥性肺炎)（西暦2023年12月 5日付） その他資料 08-01_02_肺感染(誤嚥性肺炎)（西暦2023年12月 5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	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または依頼者様式） 1.0（西暦2023年12月26日付）	承認	皮膚科
R19-373	BSJ016A	ボストン・サイエンティフィック ジャパン(株)	新規小口径冠動脈病変の治療におけるBSJ016Aのランダム化比較試験	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（医療機器製造販売後臨床試験）（書式15または依頼者様式）（西暦2023年12月22日付）	承認	循環器内科
R22-413	Sibeprenlimab (VIS649)	サイネオス・ヘルスクリニカル(株)	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルスクリニカル株式会社の依頼によるIgA腎症の治療におけるsibeprenlimab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2023年12月 4日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2023年12月 1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2023年12月 6日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2023年12月 4日付） 安全性情報（定期報告書）（西暦2023年11月21日付）	承認	内科
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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2023年12月 7日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2023年12月 7日付）	承認	内科
R20-392	etrasimod(APD334)	IQVIAサービシーズ ジャパン(同)	(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） 2023/12/07（西暦2023年12月 7日付） 安全性情報（個別報告書） 2023/12/01（西暦2023年12月 1日付）	承認	内科

2023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
R21-399	etrasimod(APD334)	IQVIAサービシーズ ジャパン (同)	(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) 2023/12/07 (西暦2023年12月 7日付) 安全性情報 (個別報告書) 2023/12/01 (西暦2023年12月 1日付)	承認	内科
R22-426	ラプリズマブ(ALXN1210)	アレクシオンファーマ(同)	小児gMG患者を対象にラプリズマブ静脈内投与のPK及びPDを評価する第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2023年12月 7日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月 4日付)	承認	小児科
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2023年12月 6日付) 安全性情報 (個別報告書) 原本 (西暦2023年11月14日付) 安全性情報 (個別報告書) 原本 (西暦2023年11月27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2023年12月 8日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月 1日付)	承認	皮膚科
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2023年12月 8日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月 1日付)	承認	皮膚科
R22-424	MEDI4736, AB154	アストラゼネカ(株)	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバルマブ、Domvanalimab (AB154) 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2023年12月 8日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月 8日付)	承認	腫瘍内科
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2023年12月11日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月 4日付)	承認	内科
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チニブ (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2023年12月11日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月 4日付)	承認	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2023年12月12日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年11月15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2023年12月13日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月 6日付)	承認	腫瘍内科
R21-403	Tildrakizumab	IQVIAサービシーズ ジャパン (同)	(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2023年12月14日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月14日付) 安全性情報 (定期報告書) (西暦2023年12月 8日付)	承認	皮膚科
R22-427	Tildrakizumab	IQVIAサービシーズ ジャパン (同)	(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乾癬性関節炎患者を対象としたtildrakizumabの第3相継続投与試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書 (書式16) (西暦2023年12月14日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月14日付) 安全性情報 (定期報告書) (西暦2023年12月 8日付)	承認	皮膚科
R22-413	Sibeprenlimab (VIS649)	サイネオス・ヘルスクリニカル(株)	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルスクリニカル株式会社の依頼によるIgA腎症の治療におけるsibeprenlimab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2023年12月14日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月14日付) 安全性情報 (定期報告書) (西暦2023年12月 6日付)	承認	内科

2023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
R22-421	DYD-301	ダイドーファーマ(株)	LEMS患者を対象としたDYD-301錠の継続投与試験(拡大治験)	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2023年12月15日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2023年12月5日付)	承認	脳神経内科
R21-399	etrasimod(APD334)	IQVIAサービシーズ ジャパン(同)	(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) 2023/12/15 (西暦2023年12月15日付) 安全性情報(個別報告書) 2023/12/11 (西暦2023年12月11日付)	承認	内科
R20-392	etrasimod(APD334)	IQVIAサービシーズ ジャパン(同)	(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) (西暦2023年12月15日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2023年12月11日付)	承認	内科
R22-426	ラプリズマブ(ALXN1210)	アレクシオンファーマ(同)	小児gMG患者を対象にラプリズマブ静脈内投与のPK及びPDを評価する第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2023年12月15日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2023年12月14日付)	承認	小児科
R19-373	BSJ016A	ポストン・サイエンティフィック ジャパン(株)	新規小口径冠動脈病変の治療におけるBSJ016Aのランダム化比較試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2023年12月19日付) 安全性情報(定期報告書) (西暦2023年12月13日付)	承認	循環器内科
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2023年12月15日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2023年11月24日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2023年12月1日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2023年12月8日付)	承認	皮膚科
R22-420	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中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬の小児患者を対象とした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2023年12月15日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2023年11月24日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2023年12月1日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2023年12月8日付)	承認	皮膚科
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2023年12月20日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2023年12月18日付)	承認	内科
R22-423	Rocatinlimab (AMG 451)	協和キリン(株)	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG 451単剤療法第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2023年12月20日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2023年12月15日付) 安全性情報(定期報告書) (西暦2023年12月18日付)	承認	皮膚科
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ンボグの第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2023年12月21日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2023年12月21日付)	承認	内科
R21-399	etrasimod(APD334)	IQVIAサービシーズ ジャパン(同)	(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) 2023/12/20 (西暦2023年12月20日付) 安全性情報(個別報告書) 2023/12/18 (西暦2023年12月18日付) 安全性情報(個別報告書) 2023/12/20 (西暦2023年12月20日付)	承認	内科
R20-392	etrasimod(APD334)	IQVIAサービシーズ ジャパン(同)	(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) 2023/12/20 (西暦2023年12月20日付) 安全性情報(個別報告書) 2023/12/18 (西暦2023年12月18日付) 安全性情報(個別報告書) 2023/12/20 (西暦2023年12月20日付)	承認	内科

2023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
R21-400	GSK3511294	IQVIAサービシーズ ジャパン (同)	好酸球性重症喘息患者を対象とした GSK3511294をメボリスマブ又はベンラリス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2023年12月21日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月 5日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月20日付)	承認	内科
R23-433	BIIB059	バイオジェン・ジャパン(株)	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたBIIB059の第Ⅱ/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2023年12月21日付) 安全性情報 (個別報告書) - (西暦2023年12月20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2023年12月22日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月15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2023年12月22日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月15日付)	承認	皮膚科
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2023年12月25日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年11月30日付)	承認	脳神経内科
R22-426	ラプリズマブ(ALXN1210)	アレクシオンファーマ(同)	小児gMG患者を対象にラプリズマブ静脈内投与のPK及びPDを評価する第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2023年12月26日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月15日付)	承認	小児科
R20-395	ABBV-066(Risankizumab)	アッヴィ(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2023年12月25日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月18日付)	承認	内科
R19-367	Upadacitinib(ABT-494)	アッヴィ(同)	潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダチニブ (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2023年12月25日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月18日付)	承認	内科
R20-392	etrasimod(APD334)	IQVIAサービシーズ ジャパン (同)	(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) 2023/12/26 (西暦2023年12月26日付) 安全性情報 (個別報告書) 2023/12/26 (西暦2023年12月26日付)	承認	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2023年12月27日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月18日付)	承認	腫瘍内科
R23-434	VER-01	ジョンソン・エンド・ジョンソン (株)	心臓血管外科における止血補助として VER-01 の安全性及び有効性を評価する単盲検無作為化並行群間比較試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書 (書式16) (西暦2023年12月27日付) 安全性情報 (その他) (西暦2023年11月 1日付)	承認	心臓血管外科
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2023年12月 5日付) 安全性情報等に関する報告書 (書式16) (西暦2023年12月15日付) 安全性情報等に関する報告書 (書式16) (西暦2023年12月27日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年11月27日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月 5日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月18日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月19日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2023年12月25日付) 安全性情報 (定期報告書) (西暦2023年 9月22日付)	承認	脳神経内科

2023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
R22-425	mavacamten	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症候性非閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象とした mavacamten 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) 原本(西暦2023年12月15日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2023年11月24日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2023年11月27日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2023年12月1日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2023年12月4日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2023年12月8日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2023年12月11日付)	承認	循環器内科
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2023年12月15日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2023年11月24日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2023年11月27日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2023年12月1日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2023年12月4日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2023年12月8日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2023年12月11日付)	承認	循環器内科
R23-435	FPF300	藤本製薬(株)	藤本製薬株式会社の依頼による反復性鼻出血を有するオスラー病を対象としたFPF300(ザリドマイド)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2023年12月28日付) 安全性情報(定期報告書) (西暦2023年12月28日付)	承認	放射線科
R22-420	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中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬の小児患者を対象とした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2023年12月1日付) 治験実施計画書 原本(西暦2023年8月31日付) 治験薬概要書又は添付文書 原本(西暦2023年9月8日付)	承認	皮膚科
R22-423	Rocatinlimab (AMG 451)	協和キリン(株)	協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG 451単剤療法第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2023年12月5日付) 治験薬概要書又は添付文書 (西暦2023年9月19日付) 治験薬概要書又は添付文書 (西暦2023年11月29日付)	承認	皮膚科
R22-424	MEDI4736, AB154	アストラゼネカ(株)	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバルマブ、Domvanalimab (AB154) 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2023年12月8日付) 治験実施計画書 (西暦2023年9月21日付) 治験実施計画書 (西暦2023年11月6日付) 治験実施計画書 (西暦2023年11月9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2023年12月13日付) 治験薬概要書又は添付文書 原本(西暦2023年9月8日付) 治験薬概要書又は添付文書 原本(西暦2023年11月8日付)	承認	皮膚科
R21-400	GSK3511294	IQVIAサービシーズ ジャパン(同)	好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメボリスマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2023年12月21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2023年12月19日付)	承認	内科
R23-435	FPF300	藤本製薬(株)	藤本製薬株式会社の依頼による反復性鼻出血を有するオスラー病を対象としたFPF300(ザリドマイド)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2023年12月22日付) 治験薬概要書又は添付文書 Ver.4 (西暦2023年12月1日付)	承認	放射線科
R22-413	Sibeprenlimab (VIS649)	サイネオス・ヘルスクリニカル(株)	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼によるIgA腎症の治療におけるsibeprenlimab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2023年12月22日付) 治験実施計画書 (西暦2023年11月9日付)	承認	内科
R23-433	BIIB059	バイオジェン・ジャパン(株)	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたBIIB059の第II/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2023年12月25日付) 説明文書、同意文書 第3版(西暦2023年12月5日付)	承認	内科

2023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
R23-430	MK-0616	MSD(株)	高コレステロール血症の成人患者を対象としたMK-0616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2023年12月25日付) 説明文書、同意文書 2.0 (西暦2023年12月19日付)	承認	内科
R23-432	JNJ-70033093	ヤンセンファーマ(株)	発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第ⅩⅠa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven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2023年12月26日付) 患者日誌用紙 (西暦2023年11月20日付) 患者日誌用紙 2.00 (西暦2023年11月21日付)	承認	循環器内科
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バダシニブ(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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2023年12月25日付) 治験薬概要書又は添付文書 (西暦2023年12月4日付)	承認	内科
R20-381	GSK2330672	グラクソ・スミスクライン(株)	胆汁うっ滞性そう痒症を伴う原発性胆汁性胆管炎(PBC)患者に対するLinerixibat長期投与時の安全性及び忍容性を検討する試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2023年12月26日付) 治験実施計画書 6 (西暦2023年11月9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2023年12月19日付)	承認	内科
R21-396	GSK2330672	グラクソ・スミスクライン(株)	胆汁うっ滞性そう痒症を有する原発性胆汁性胆管炎患者に対してlinerixibatを32週間経口投与した時のそう痒に対する有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) (西暦2023年12月26日付) 治験実施計画書 (西暦2023年11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2023年12月19日付)	承認	内科
R22-424	MEDI4736, AB154	アストラゼネカ(株)	アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバルマブ、Domvanalimab(AB154)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2023年12月26日付) 治験薬概要書又は添付文書 第15.0版 (西暦2023年12月14日付)	承認	腫瘍内科
R23-433	BIIB059	バイオジェン・ジャパン(株)	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象としたBIIB059の第Ⅱ/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2023年12月27日付) 患者日誌用紙 (西暦2023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(同)	(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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書(書式10) 2023/12/27 (西暦2023年12月27日付) 治験実施計画書 2023/08/02 (西暦2023年8月2日付) 説明文書、同意文書 V5.0 (西暦2023年12月21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) 2023/12/13 (西暦2023年12月13日付) 患者日誌用紙 V2.6 (西暦2023年10月25日付) 患者日誌用紙 2023/12/08 (西暦2023年12月8日付)	承認	内科
R22-425	mavacamten	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症候性非閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象とした mavacamten の第 3 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2023年12月28日付) 治験実施計画書 原本 (西暦2023年11月17日付) 治験実施計画書 原本 (西暦2023年12月7日付) 治験薬概要書又は添付文書 原本 (西暦2023年10月27日付) 治験薬概要書又は添付文書 原本 (西暦2023年12月21日付)	承認	循環器内科
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)	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12月28日付) 治験薬概要書又は添付文書 原本 (西暦2023年10月27日付) 治験薬概要書又は添付文書 原本 (西暦2023年12月21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	継続審査	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2023年12月7日付)	承認	皮膚科

2023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
R20-392	etrasimod(APD334)	IQVIAサービシーズ ジャパン (同)	(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2023年12月12日付)	承認	内科
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ンボガの第II相試験	継続審査	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2023年12月14日付)	承認	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	継続審査	治験実施状況報告書(書式11) 1.0 (西暦2023年12月19日付)	承認	腫瘍内科
R17-338	E0302 (メコバラミン)	畑中 裕己	高用量 E0302 の筋萎縮性側索硬化症に対する第III相試験-医師主導治験	モニタリング/監査	モニタリング報告書 (西暦2023年10月23日付)	承認	脳神経内科
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ペムプロリズマブ + 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	モニタリング/監査	モニタリング報告書 (西暦2023年11月9日付)	承認	腫瘍内科
R23-429	リサンキズマブ (ABBV-066)	アッヴィ(同)	OptIMMize-1: A Randomized, Active-controlled, Efficacy Assessor-blinded Study to Evaluate Pharmacokinetics, Safety, and Efficacy of Risankizumab in Patients From 6 to Less Than 18 Years of Age With Moderate to Severe Plaque Psoriasis OptIMMize-1: 6歳以上18歳未満の中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたリサンキズマブの薬物動態, 安全性及び有効性を評価する無作為化, 実薬対照, 有効性評価者盲検試験	その他	治験終了(中止・中断)報告書(書式17) (西暦2023年12月6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	その他	治験終了(中止・中断)報告書(書式17) (西暦2023年12月25日付)	承認	脳神経内科
R17-336	Risankizumab (ABBV-066)	アッヴィ(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 (LIMMITLESS試験) (第IV相)	その他	治験終了(中止・中断)報告書(書式17) (西暦2023年12月22日付)	承認	皮膚科
R21-399	etrasimod(APD334)	IQVIAサービシーズ ジャパン (同)	(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	その他	治験終了(中止・中断)報告書(書式17) (西暦2023年12月22日付)	承認	内科
R22-425	mavacamten	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症候性非閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象とした mavacamten の第3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2024年1月5日付) 治験の費用の負担について説明した文書 原本 (西暦2024年1月5日付)	承認	循環器内科