

## 2024年度 第5回治験審査委員会 会議記録の概要

会議名： 2024年度9月度治験審査委員会  
 開催日時： 2024/09/24 16:31 ~ 17:27  
 開催場所： 病院6階 第二会議室およびWebでのハイブリッド開催  
 出席委員名： 上妻 謙 (委員長)、長瀬 洋之 (副委員長)、柴田 茂、奥藤 由紀子、小久保 真、竹中 英樹、鈴木 義彦、杉本 雅和、稲垣 宏治、高橋 早織  
 出席委員数/全委員数： 10/14

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
R24-453	Axicabtagene Ciloleucl	ICONクニカルリサーチ (同)	Expanded Access Study for the Treatment of Patients with Commercially Out-of-Specification Axicabtagene Ciloleucl 製品規格外Axicabtagene Ciloleuclを用いた患者治療のための拡大アクセス試験 (EAP)	治験の実施の適否	治験依頼書 (書式3) (西暦2024年 8月23日付) 治験薬概要書の要旨 (西暦2024年 8月23日付) 治験実施計画書 1.0 (西暦2023年 5月17日付) 治験実施計画書 1.1 (西暦2023年 8月 1日付) 治験実施計画書 7.0 (西暦2024年 7月 5日付) 治験薬概要書又は添付文書 14 (西暦2024年 1月19日付) 治験薬概要書又は添付文書 7 (西暦2024年 3月 1日付) 説明文書、同意文書 1 (西暦2024年 6月26日付) 説明文書、同意文書 1.0 (西暦2024年 6月26日付) 治験参加カード 1 (西暦2024年 6月26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2024年 5月16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2024年 8月14日付) 治験の費用の負担について説明した文書 (西暦2024年 6月24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10月31日付) 被験者の健康被害の補償について説明した文書 1.0 (西暦2023年11月17日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2023年10月30日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2023年11月13日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2023年11月27日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2023年12月11日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2023年12月14日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2023年12月15日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2023年12月25日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 1月19日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 1月22日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 2月 5日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 2月 7日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 2月19日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 3月 4日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 3月18日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 4月 1日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 4月15日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 4月29日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 5月13日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 5月27日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 6月10日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 6月14日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 6月24日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 7月 3日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 7月 8日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 7月22日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 8月 5日付) 被験者の安全等に係る資料 (西暦2024年 8月19日付)	承認	内科 (血液)
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	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) 1.0 (西暦2024年 7月17日付)	承認	内科
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	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) 2.0 (西暦2024年 7月19日付)	承認	内科

## 2024年度 第5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	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） 第1版（西暦2024年 7月17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	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） 第2版（西暦2024年 7月19日付）	承認	脳神経内科
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	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） 第3版（西暦2024年 7月22日付）	承認	内科
R16-328	EWJ-003	エドワーズライフサイエンス(同)	大動脈弁置換術を必要とする重度の石灰化大動脈弁狭窄症を有する低リスク患者を対象にEWJ-003の安全性及び有効性を検証するための前向き、無作為化、対照比較、多施設共同試験（第四相）	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（医療機器製造販売後臨床試験）（書式15または依頼者様式） 1（西暦2024年 7月19日付）	承認	循環器内科
R16-328	EWJ-003	エドワーズライフサイエンス(同)	大動脈弁置換術を必要とする重度の石灰化大動脈弁狭窄症を有する低リスク患者を対象にEWJ-003の安全性及び有効性を検証するための前向き、無作為化、対照比較、多施設共同試験（第四相）	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（医療機器製造販売後臨床試験）（書式15または依頼者様式） 1（西暦2024年 8月 9日付）	承認	循環器内科
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2024年 7月 4日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月 4日付）	承認	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2024年 7月 4日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 6月20日付）	承認	循環器内科
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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 7月 5日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 6月28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2024年 7月 8日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月 5日付） 安全性情報（その他）（西暦2024年 6月27日付） 安全性情報（その他）（西暦2024年 7月 1日付） 安全性情報（その他）（西暦2024年 7月 4日付）	承認	皮膚科
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2024年 7月 8日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月 5日付） 安全性情報（その他）（西暦2024年 6月27日付） 安全性情報（その他）（西暦2024年 7月 1日付） 安全性情報（その他）（西暦2024年 7月 4日付）	承認	皮膚科

## 2024年度 第5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
R21-404	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2024年 7月 9日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 7月 1日付)	承認	腫瘍内科
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2024年 7月 9日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 6月19日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 7月 5日付)	承認	内科
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2024年 7月10日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 7月 2日付)	承認	脳神経内科
R20-392	etrasimod(APD334/PF-07915503)	ファイザー(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) (西暦2024年 7月10日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 6月 1日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 6月11日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 6月19日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 7月 2日付)	承認	内科
R23-441	K-808	興和(株) 治験国内管理人	興和株式会社(治験国内管理人)の依頼によるK-808(ペマフィブラート)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2024年 7月11日付) 安全性情報(定期報告書) (西暦2024年 7月 4日付)	承認	内科(消化器)
R23-444	TAK-279	武田薬品工業(株)	A Phase 3, Randomized, Multicenter, Double-Blind, Placebo- and Active Comparator-Controlled Study to Evaluate the Efficacy, Safety, and Tolerability of TAK-279 in Subjects With Moderate-to-Severe Plaque Psoriasis 中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象にTAK-279の有効性、安全性及び忍容性を評価する第3相、無作為化、多施設共同、二重盲検、プラセボ及び実薬対照試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2024年 7月12日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 7月10日付)	承認	皮膚科
R23-443	TAK-279	武田薬品工業(株)	汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症の成人患者を対象にTAK-279の有効性、安全性及び忍容性を評価する第3相、非盲検、多施設共同試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2024年 7月11日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 7月10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2024年 7月16日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 7月 8日付)	承認	内科
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2024年 7月18日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 7月12日付)	承認	皮膚科
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クスマブの第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2024年 7月18日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 7月12日付)	承認	皮膚科

## 2024年度 第5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
R20-395	ABBV-066(Risankizumab)	アヅィ(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2024年 7月16日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 7月 8日付) 安全性情報 (その他) (西暦2024年 6月24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2024年 7月19日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 7月15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2024年 7月19日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 7月19日付)	承認	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2024年 7月 5日付) 安全性情報 (個別報告書) 原本 (西暦2024年 6月14日付) 安全性情報 (個別報告書) 原本 (西暦2024年 6月21日付) 安全性情報 (個別報告書) 原本 (西暦2024年 6月28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2024年 7月 5日付) 安全性情報 (個別報告書) 原本 (西暦2024年 6月14日付) 安全性情報 (個別報告書) 原本 (西暦2024年 6月21日付) 安全性情報 (個別報告書) 原本 (西暦2024年 6月28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2024年 7月22日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 7月12日付)	承認	皮膚科
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2024年 7月22日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 7月19日付)	承認	小児科
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2024年 7月22日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 6月30日付) 安全性情報 (定期報告書) (西暦2024年 6月25日付)	承認	脳神経内科
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2024年 7月22日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 7月 9日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 7月19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2024年 7月23日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 7月12日付)	承認	皮膚科
R23-437	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) の依頼による成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG451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2024年 7月23日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 7月12日付)	承認	皮膚科

## 2024年度 第5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
R22-420	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2024年 7月19日付） 安全性情報（個別報告書） 原本（西暦2024年 6月28日付） 安全性情報（個別報告書） 原本（西暦2024年 7月 5日付） 安全性情報（個別報告書） 原本（西暦2024年 7月12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2024年 7月19日付） 安全性情報（個別報告書） 原本（西暦2024年 6月28日付） 安全性情報（個別報告書） 原本（西暦2024年 7月 5日付） 安全性情報（個別報告書） 原本（西暦2024年 7月12日付）	承認	皮膚科
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2024年 7月23日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月15日付）	承認	心臓血管外科
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Ⅰa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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 7月24日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月19日付）	承認	循環器内科
R20-392	etrasimod(APD334/PF-07915503)	ファイザー(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）（西暦2024年 7月26日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月15日付）	承認	内科
R23-440	JNJ-77242113	ヤンセンファーマ(株)	膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象としたJNJ-77242113 の有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、オープンラベル試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 7月25日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月25日付）	承認	皮膚科
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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 7月25日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月25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2024年 7月29日付） 安全性情報（定期報告書）（西暦2024年 7月29日付）	承認	腫瘍内科
R23-443	TAK-279	武田薬品工業(株)	汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症の成人患者を対象にTAK-279の有効性、安全性及び忍容性を評価する第3相、非盲検、多施設共同試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 7月29日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月25日付）	承認	皮膚科
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2024年 7月30日付） 安全性情報（個別報告書） -（西暦2024年 7月24日付）	承認	内科

## 2024年度 第5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
R18-353	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2024年 7月30日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月29日付）	承認	内科
R23-444	TAK-279	武田薬品工業(株)	A Phase 3, Randomized, Multicenter, Double-Blind, Placebo- and Active Comparator-Controlled Study to Evaluate the Efficacy, Safety, and Tolerability of TAK-279 in Subjects With Moderate-to-Severe Plaque Psoriasis 中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象に TAK-279の有効性、安全性及び忍容性を評価する第3相、無作為化、多施設共同、二重盲検、プラセボ及び実薬対照試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 7月31日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月25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2024年 8月 1日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 8月 1日付）	承認	内科
R23-436	VER-01	ジョンソン・エンド・ジョンソン（株）	脳神経外科における硬膜縫合後の組織閉鎖補助として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2024年 8月 1日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月15日付）	承認	脳神経外科
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2024年 8月 2日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月26日付）	承認	皮膚科
R23-431	JNJ-70033093	ヤンセンファーマ(株)	心房細動を有する参加者を対象とした経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサパンを対照に評価する第3相、ランダム化、二重盲検、ダブルブリンダー、並行群間、実薬対照試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書（書式16）（西暦2024年 7月24日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月19日付）	承認	循環器内科
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2024年 8月 5日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月17日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 8月 2日付）	承認	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2024年 8月 6日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 8月 5日付）	承認	心臓血管外科
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2024年 8月 5日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月29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2024年 8月 5日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月29日付）	承認	内科

## 2024年度 第5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/PF-07915503)	ファイザー(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) (西暦2024年 8月 7日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 7月29日付)	承認	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2024年 8月 2日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月12日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月19日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月26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2024年 8月 2日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月12日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月19日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月26日付)	承認	皮膚科
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2024年 7月16日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 6月28日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月 1日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月 5日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月 8日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月12日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月16日付) 安全性情報(定期報告書) 原本(西暦2024年 6月25日付) 安全性情報(定期報告書) 原本(西暦2024年 7月 4日付)	承認	循環器内科
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	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2024年 7月16日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 6月28日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月 1日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月 5日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月 8日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月12日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月16日付) 安全性情報(定期報告書) 原本(西暦2024年 6月25日付) 安全性情報(定期報告書) 原本(西暦2024年 7月 4日付)	承認	循環器内科
R23-443	TAK-279	武田薬品工業(株)	汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症の成人患者を対象にTAK-279の有効性、安全性及び忍容性を評価する第3相、非盲検、多施設共同試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2024年 8月 8日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 8月 8日付)	承認	皮膚科
R23-436	VER-01	ジョンソン・エンド・ジョンソン(株)	脳神経外科における硬膜縫合後の組織閉鎖補助として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2024年 8月13日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 7月31日付)	承認	脳神経外科
R22-412	ウベニメクス		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 + バクタクセル(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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2024年 8月 6日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 8月 5日付)	承認	腫瘍内科
R22-421	DYD-301	ガイドファーマ(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2024年 8月13日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 8月 5日付)	承認	脳神経内科

## 2024年度 第5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
R22-427	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2024年 8月14日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 8月14日付)	承認	皮膚科
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スマブの第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2024年 8月14日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 8月14日付)	承認	皮膚科
R20-392	etrasimod(APD334/PF-07915503)	ファイザー(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) (西暦2024年 8月16日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 8月 6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2024年 8月16日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 8月12日付)	承認	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2024年 8月19日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 8月 9日付)	承認	皮膚科
R23-444	TAK-279	武田薬品工業(株)	A Phase 3, Randomized, Multicenter, Double-Blind, Placebo- and Active Comparator-Controlled Study to Evaluate the Efficacy, Safety, and Tolerability of TAK-279 in Subjects With Moderate-to-Severe Plaque Psoriasis 中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象に TAK-279の有効性、安全性及び忍容性を評価する第3相、無作為化、多施設共同、二重盲検、プラセボ及び実薬対照試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2024年 8月21日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 8月 8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2024年 8月22日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 8月22日付)	承認	内科
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2024年 8月22日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 7月30日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 8月13日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 8月20日付)	承認	内科
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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2024年 8月23日付) 安全性情報(定期報告書) (西暦2024年 8月19日付)	承認	内科
R24-449	MK-0616	MSD(株)	高コレステロール血症の成人患者を対象に MK-0616を投与した際の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、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2024年 8月23日付) 安全性情報(定期報告書) (西暦2024年 8月19日付)	承認	内科



## 2024年度 第5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
R23-432	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2024年 8月23日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 8月22日付)	承認	循環器内科
R23-431	JNJ-70033093	ヤンセンファーマ(株)	心房細動を有する参加者を対象とした経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサパンを対照に評価する第3相、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、並行群間、実薬対照試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2024年 8月23日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 8月22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2024年 8月23日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 7月31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2024年 8月23日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月26日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 8月 2日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 8月 9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2024年 8月23日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月26日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 8月 2日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 8月 9日付)	承認	皮膚科
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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2024年 8月26日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 7月 1日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 7月20日付) 安全性情報(定期報告書) (西暦2024年 6月 3日付) 安全性情報(定期報告書) (西暦2024年 8月 2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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2024年 8月26日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 7月 1日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年 7月20日付) 安全性情報(定期報告書) (西暦2024年 6月 3日付) 安全性情報(定期報告書) (西暦2024年 8月 2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2024年 8月26日付) 安全性情報(個別報告書) - (西暦2024年 8月23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	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2024年 8月 6日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月19日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月22日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月26日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 7月29日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 8月 2日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年 8月 5日付)	承認	循環器内科

## 2024年度 第5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	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2024年 8月 6日付) 安全性情報 (個別報告書) 原本 (西暦2024年 7月19日付) 安全性情報 (個別報告書) 原本 (西暦2024年 7月22日付) 安全性情報 (個別報告書) 原本 (西暦2024年 7月26日付) 安全性情報 (個別報告書) 原本 (西暦2024年 7月29日付) 安全性情報 (個別報告書) 原本 (西暦2024年 8月 2日付) 安全性情報 (個別報告書) 原本 (西暦2024年 8月 5日付)	承認	循環器内科
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2024年 8月26日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 8月19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2024年 8月26日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 8月19日付)	承認	内科
R23-437	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) の依頼による成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG451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2024年 8月27日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 8月19日付) 安全性情報 (その他) (西暦2024年 8月20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2024年 8月27日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 8月19日付) 安全性情報 (その他) (西暦2024年 8月20日付)	承認	皮膚科
R20-389	バクタクセル		4型進行胃癌に対する術後または術前補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第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2024年 8月23日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 8月23日付)	承認	外科
R20-389	バクタクセル		4型進行胃癌に対する術後または術前補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第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2024年 8月28日付) 安全性情報 (その他) (西暦2024年 7月22日付)	承認	外科
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2024年 8月28日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 8月26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ロンボバグの第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2024年 8月29日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 8月29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2024年 8月29日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 8月29日付)	承認	腫瘍内科
R23-440	JNJ-77242113	ヤンセンファーマ(株)	膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象としたJNJ-77242113 の有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、オープンラベル試験	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書 (書式16) (西暦2024年 8月29日付) 安全性情報 (個別報告書) (西暦2024年 8月29日付)	承認	皮膚科

## 2024年度 第5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
R23-439	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2024年8月29日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年8月29日付)	承認	皮膚科
R20-392	etrasimod(APD334/PF-07915503)	ファイザー(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) (西暦2024年8月29日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年8月19日付)	承認	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	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2024年8月30日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年8月23日付)	承認	皮膚科
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	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2024年8月26日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年8月9日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年8月13日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年8月16日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年8月19日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年8月23日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年8月26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2024年8月26日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年8月9日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年8月13日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年8月16日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年8月19日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年8月23日付) 安全性情報(個別報告書) 原本(西暦2024年8月26日付)	承認	循環器内科
R24-450	ziltivekimab	ノボ ノルディスク ファーマ(株)	ARTEMIS 急性心筋梗塞患者を対象とした、心血管アウトカムに対するプラセボと比較したziltivekimabの効果	安全性情報等	安全性情報等に関する報告書(書式16) (西暦2024年8月29日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年7月2日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年7月16日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年7月29日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年8月13日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年8月26日付) 安全性情報(定期報告書) (西暦2024年7月17日付) 安全性情報(その他) (西暦2024年8月15日付)	承認	循環器内科
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2024年8月29日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年8月22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2024年8月21日付) 安全性情報(個別報告書) (西暦2024年8月14日付)	承認	脳神経内科

## 2024年度 第5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
R20-386	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2024年 8月13日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 8月 1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2024年 7月30日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月23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2024年 7月22日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月12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2024年 7月11日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 7月 4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2024年 7月 2日付） 安全性情報（個別報告書）（西暦2024年 6月25日付）	承認	脳神経内科
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2024年 8月30日付） 安全性情報（個別報告書） 原本（西暦2024年 8月 9日付） 安全性情報（個別報告書） 原本（西暦2024年 8月16日付） 安全性情報（個別報告書） 原本（西暦2024年 8月23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2024年 8月30日付） 安全性情報（個別報告書） 原本（西暦2024年 8月 9日付） 安全性情報（個別報告書） 原本（西暦2024年 8月16日付） 安全性情報（個別報告書） 原本（西暦2024年 8月23日付）	承認	皮膚科
R22-410	アブレミラスト（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（アブレミラスト）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2024年 7月30日付） 治験薬概要書又は添付文書 27.0（西暦2024年 6月 3日付） 治験薬概要書又は添付文書（西暦2024年 6月 3日付） 治験薬概要書又は添付文書 27.0（西暦2024年 7月11日付） 治験薬概要書又は添付文書（西暦2024年 7月11日付）	承認	皮膚科
R23-437	Rocatinimab（AMG 451）	協和キリン(株)	協和キリン株式会社（治験国内管理人）の依頼による成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG451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2024年 8月 1日付） 治験依頼者からのレター（西暦2024年 6月19日付）	承認	皮膚科

## 2024年度 第5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2024年 8月 1日付） 治験依頼者からのレター（西暦2024年 5月29日付） 治験依頼者からのレター（西暦2024年 7月 5日付） 治験実施計画書 05（西暦2024年 6月 5日付） 治験実施計画書 05（西暦2024年 7月 5日付） 治験実施計画書（西暦2024年 8月 1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2024年 8月 1日付） 治験実施計画書（西暦2024年 2月26日付） 治験実施計画書（西暦2024年 3月15日付） 治験実施計画書（西暦2024年 3月21日付）	承認	皮膚科
R16-328	EWJ-003	エドワーズライフサイエンス(同)	大動脈弁置換術を必要とする重度の石灰化大動脈弁狭窄症を有する低リスク患者を対象にEWJ-003の安全性及び有効性を検証するための前向き、無作為化、対照比較、多施設共同試験（第四相）	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 8月 5日付） 治験実施計画書（西暦2024年 6月28日付） 説明文書、同意文書（西暦2024年 7月24日付）	承認	循環器内科
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2024年 8月 7日付） 治験薬概要書又は添付文書 16版（西暦2024年 6月25日付） 治験薬概要書又は添付文書 変更点概要（15版→16版）（西暦2024年 6月25日付）	承認	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）	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 8月 7日付） 治験実施計画書（西暦2024年 7月22日付） 治験薬概要書又は添付文書（西暦2024年 5月10日付） 治験薬概要書又は添付文書（西暦2024年 6月17日付） 治験薬概要書又は添付文書（西暦2024年 6月27日付） 治験薬概要書又は添付文書（西暦2024年 7月24日付）	承認	内科
R23-431	JNJ-70033093	ヤンセンファーマ(株)	心房細動を有する参加者を対象とした経口第ⅩⅠa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサパンを対照に評価する第3相、ランダム化、二重盲検、ダブルブライント、並行群間、実薬対照試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 8月 8日付） 説明文書、同意文書（西暦2024年 7月30日付）	承認	循環器内科
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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 8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 9月15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	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 8月 9日付） 治験分担医師・治験協力者リスト（書式2） 原本（西暦2024年 7月22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	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 8月 7日付） 治験実施計画書 原本（西暦2024年 1月17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 7月16日付）	承認	皮膚科

## 2024年度 第5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
R23-444	TAK-279	武田薬品工業(株)	A Phase 3, Randomized, Multicenter, Double-Blind, Placebo- and Active Comparator-Controlled Study to Evaluate the Efficacy, Safety, and Tolerability of TAK-279 in Subjects With Moderate-to-Severe Plaque Psoriasis 中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象に TAK-279の有効性、安全性及び忍容性を評価する第3相、無作為化、多施設共同、二重盲検、プラセボ及び実薬対照試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 7月26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2024年 7月22日付）	承認	皮膚科
R23-444	TAK-279	武田薬品工業(株)	A Phase 3, Randomized, Multicenter, Double-Blind, Placebo- and Active Comparator-Controlled Study to Evaluate the Efficacy, Safety, and Tolerability of TAK-279 in Subjects With Moderate-to-Severe Plaque Psoriasis 中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象に TAK-279の有効性、安全性及び忍容性を評価する第3相、無作為化、多施設共同、二重盲検、プラセボ及び実薬対照試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 7月26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2024年 7月22日付）	承認	皮膚科
R16-328	EWJ-003	エドワーズライフサイエンス(同)	大動脈弁置換術を必要とする重度の石灰化大動脈弁狭窄症を有する低リスク患者を対象に EWJ-003の安全性及び有効性を検証するための前向き、無作為化、対照比較、多施設共同試験（第四相）	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 8月23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2024年 8月21日付）	承認	循環器内科
R23-446	DFP-14323	Delta-Fly Pharma (株)	Uncommon EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌患者を対象としたアファチニブ投与におけるDFP-14323 を併用した際の有効性を検証する臨床第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2024年 8月23日付） 治験実施計画書 1.0版→2.0版（西暦2024年 7月 1日付） 治験実施計画書 2.0版（西暦2024年 7月 1日付） 説明文書、同意文書 第1.0版→第2.0版（西暦2024年 8月13日付） 説明文書、同意文書 第2.0版（西暦2024年 8月13日付） 治験参加カード Ver2.0（西暦2024年 8月13日付）	承認	腫瘍内科
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2024年 8月16日付） 治験実施計画書 原本（西暦2024年 3月 8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 1 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2024年 8月27日付） 治験実施計画書 第10版（西暦2024年 7月31日付） 治験実施計画書（西暦2024年 7月31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2024年 8月26日付） 被験者の募集の手順（広告等）に関する資料（西暦2023年 2月 1日付） 被験者の募集の手順（広告等）に関する資料（西暦2024年 8月 8日付） 被験者の募集の手順（広告等）に関する資料（西暦2024年 8月13日付）	承認	皮膚科
R23-431	JNJ-70033093	ヤンセンファーマ(株)	心房細動を有する参加者を対象とした経口第 XIa 因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサパンを対照に評価する第3相、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、並行群間、実薬対照試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 8月28日付） 治験実施計画書（西暦2024年 7月23日付）	承認	循環器内科

## 2024年度 第5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
R24-452	NPC-22	ノーベルファーマ(株)	NPC-22の慢性流涎症患者を対象とした第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2024年 8月29日付） 治験実施計画書（西暦2024年 7月11日付） 治験実施計画書（西暦2024年 7月31日付）	承認	脳神経内科
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2024年 8月29日付） 治験実施計画書（西暦2024年 8月 2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2024年 8月29日付） 治験実施計画書（西暦2024年 6月 7日付） 治験実施計画書（西暦2024年 8月 2日付）	承認	内科
R23-441	K-808	興和(株) 治験国内管理人	興和株式会社（治験国内管理人）の依頼によるK-808（ベマフィラート）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2024年 8月30日付） 説明文書、同意文書（西暦2024年 8月28日付） 治験の費用の負担について説明した文書（西暦2024年 8月26日付）	承認	内科（消化器）
R24-450	ziltivekimab	ノボ ルディスクファーマ(株)	ARTEMIS 急性心筋梗塞患者を対象とした、心血管アウトカムに対するプラセボと比較したziltivekimabの効果	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 8月30日付） 治験薬概要書又は添付文書 Edition7（西暦2024年 5月24日付） 治験薬概要書又は添付文書 Ver.1.0（西暦2024年 7月12日付） 治験薬概要書又は添付文書 Edition7（西暦2024年 7月19日付） 説明文書、同意文書 Ver.1.0-JP（西暦2024年 3月 7日付）	承認	循環器内科
R22-417	JFK-01	(株)日本医療機器技研	株式会社日本医療機器技研の依頼による虚血性心疾患患者を対象としたJFK-01の安全性・有効性を評価するための臨床試験	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10） -（西暦2024年 9月 2日付） 治験実施計画書 2.1（西暦2024年 8月22日付） 治験実施計画書 -（西暦2024年 8月22日付） 治験薬概要書又は添付文書 5（西暦2024年 7月 9日付） 治験薬概要書又は添付文書 -（西暦2024年 7月 9日付） 説明文書、同意文書 4（西暦2024年 8月29日付） 説明文書、同意文書 -（西暦2024年 8月29日付）	承認	循環器内科
R22-412	ウベニメクス		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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 8月30日付） 治験薬概要書又は添付文書（西暦2024年 8月29日付）	承認	腫瘍内科
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 9月 2日付） 治験依頼者からのレター 原本（西暦2024年 8月25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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月 3日付） 説明文書、同意文書（西暦2024年 7月24日付）	承認	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	治験に関する変更	治験に関する変更申請書（書式10）（西暦2024年 9月10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2024年 9月10日付）	承認	心臓血管外科

## 2024年度 第5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
R23-435	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(サリドマイド)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2024年9月20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2024年9月12日付)	承認	放射線科
R23-431	JNJ-70033093	ヤンセンファーマ(株)	心房細動を有する参加者を対象とした経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサンを対照に評価する第3相, ランダム化, 二重盲検, ダブルブライント, 並行群間, 実薬対照試験	継続審査	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2024年8月1日付)	承認	循環器内科
R22-412	ウベニメクス		未治療進行再発肺扁平上皮がん患者を対象にベムプロロズマブ + 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	継続審査	治験実施状況報告書(書式11) 1.0 (西暦2024年8月13日付)	承認	腫瘍内科
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	継続審査	治験実施状況報告書(書式11) 1.0 (西暦2024年8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	継続審査	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2024年8月13日付)	承認	皮膚科
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	継続審査	治験実施状況報告書(書式11) 第1版(西暦2024年8月20日付)	承認	内科
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スマブと比較評価する非劣性試験	継続審査	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2024年8月27日付)	承認	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)	継続審査	治験実施状況報告書(書式11) (西暦2024年8月27日付)	承認	循環器内科
R22-408	アブレミラスト (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(アブレミラスト)の第III相試験	その他	治験終了(中止・中断)報告書(書式17) 1.0 (西暦2024年8月7日付)	承認	皮膚科
R23-428	BMS-986322	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度から重度の乾癬患者を対象としたBMS-986322の第2相試験	その他	治験終了(中止・中断)報告書(書式17) (西暦2024年8月19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	帝京書式1 (西暦2024年8月27日付) 説明文書, 同意文書 (西暦2024年8月27日付)	承認	内科



## 2024年度 第5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
R23-441	K-808	興和(株) 治験国内管理人	興和株式会社（治験国内管理人）の依頼によるK-808（ペマフィブラート）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2024年 8月19日付） 治験の費用の負担について説明した文書（西暦2024年 8月 7日付）	承認	内科（消化器）