第174回 治験審査委員会

作成日:2019年8月30日

日 時	2019年	8月21日(水)
場所	福岡大	:学病院 B会議室
時 間	14:00	$\sim 14:40$
出席委員	11名	髙松 泰, 山本 卓明, 三浦 伸一郎, 藤田 昌樹, 桑原 隆行, 山下 耕治, 新屋 達之, 伊藤 豪, 今辻 由香里, 押川 麻美, 神村 英利
欠席委員	4名	川嵜 弘詔,今福 信一,小玉 正太,緒方 久美子

各治験に関与する委員は審議及び採決には不参加

審議事項 : 治験の実施の妥当性について審議した。

管理番号	治験課題略称	治験依頼者	主な審議内容	審議結果
08-001	リウマチ患者を対象としたMJK101の第Ⅲ相試験	サイネオス・ヘルス・クリニカル 株式会社	治験責任医師より治験概要の説明が なされた.同意説明文書の内容等に ついて質疑応答を行い,治験実施の 妥当性について審議を行った.	承認
08-002	掌蹠膿疱症患者を対象とした第2相試験	セルジーン株式会社	治験分担医師より治験概要の説明が なされた.同意説明文書の内容等に ついて質疑応答を行い,治験実施の 妥当性について審議を行った.	承認
08-003	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BI 655130の 第Ⅱ相試験	日本ベーリンガーインゲルハイム 株式会社	治験分担医師より治験概要の説明が なされた.同意説明文書の内容等に ついて質疑応答を行い,治験実施の 妥当性について審議を行った.	承認
08-004	未熟児網膜症患者(ROP)を対象としたアフリベルセ プトの硝子体内(IVT)投与による有効性、安全性及 び忍容性について、網膜光凝固術を対照に検討する 非遮蔽、無作為化、2群比較試験	バイエル薬品株式会社	治験責任医師より治験概要の説明がなされた.同意説明文書の内容等について質疑応答を行い,治験実施の妥当性について審議を行った.	承認

審議事項: 治験の継続の妥当性について審議した。

管理番号	治験課題略称	治験依頼者	主な審議内容	審議結果
	中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性 乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象とした SCH900222/MK-3222の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延 長試験	サンファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
15-022	糖尿病性腎臓病(DKD)と臨床診断された2型糖尿病 患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上 乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する 多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、 並行群間、イベント主導型試験	バイエル薬品株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
15-023	糖尿病性腎臓病 (DKD) と臨床診断された2型糖尿病患者における心血管系疾患の罹患率及び死亡率の低下に関して、標準治療に上乗せしたfinerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験	バイエル薬品株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
16-014	再発又は難治性の成人T細胞白血病・リンパ腫に対す るニボルマブの第Ⅱ相医師主導治験	(自ら治験を実施する者) 佐々木 秀法	モニタリングの報告	承認
16-015	脳血管障害による片麻痺患者に対する生体電位等で 随意コントロールされた下肢装着型治療ロボット (HAL-TS01)の下肢体幹運動能力改善効果に関する 医師主導治験	(自ら治験を実施する者) 井上 亨	モニタリングの報告	承認
16-017		イドルシアファーマシューティカ ルズジャパン株式会社	新たな安全性情報の報告	承認

16-021	HAM患者を対象としたステロイド第Ⅱb相臨床試験	(自ら治験を実施する者) 坪井 義夫	新たな安全性情報の報告 モニタリングの報告 実施状況報告	承認
16-032	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による早期 アルツハイマー病患者を対象としてBIIB037の第Ⅲ相 試験	バイオジェン・ジャパン株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-003	日本人の治療抵抗性うつ病患者を対象に、固定用量 のesketamineを鼻腔内投与したときの有効性、安全 性及び忍容性を検討するランダム化、二重盲検、多 施設共同、プラセボ対照試験	ヤンセンファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-006	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)	アッヴィ合同会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-008	エーザイ株式会社依頼による小児部分てんかんを対象としたE2007の第Ⅲ相試験	エーザイ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-009	ヒトT細胞白血病ウイルス関連脊髄症患者を対象としたKW-0761第Ⅲ相臨床試験	協和キリン株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-010	関節症性乾癬患者を対象としたABT-494の第Ⅲ相試験 (SELECT-PsA2)	アッヴィ合同会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-011	関節症性乾癬患者を対象としたABT-494の第Ⅲ相試験 (SELECT-PsA1)	アッヴィ合同会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-012	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるRFB002 の未熟児網膜症患者を対象とした臨床第Ⅲ相継続試 験	ノバルティス ファーマ 株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-013	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試験	ギリアド・サイエンシズ株式会社	新たな安全性情報の報告 治験分担医師の変更	承認
17-014	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	ギリアド・サイエンシズ株式会社	新たな安全性情報の報告 治験分担医師の変更	承認
17-015	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの第Ⅱ/Ⅲ相試験	ギリアド・サイエンシズ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
17-016	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験	ギリアド・サイエンシズ株式会社	新たな安全性情報の報告 治験分担医師の変更	承認
17-017	日本イーライリリー株式会社の依頼による活動性クローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅱ相試験	日本イーライリリー株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
17-021	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社 の依頼による慢性心不全患者を対象としたAMG423の 第Ⅲ相試験	アステラス・アムジェン・バイオ ファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告 実施状況報告	承認
17-023	壊疽性膿皮症による活動性潰瘍を有する日本人被験者を対象としてアダリムマブの有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相、多施設共同、非盲検、単群試験	アッヴィ合同会社	実施状況報告	承認
17-025	nemolizumabのアトピー性皮膚炎に対する第III相試験-比較/長期継続投与試験-	マルホ株式会社	新たな安全性情報の報告 重篤な有害事象報告	承認
17-026	赤血球造血刺激因子製剤治療を受けていない腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口molidustatの有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験	バイエル薬品株式会社	新たな安全性情報の報告	承認

赤血球造血刺激因子製剤にて治療中の腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口molidustatの有効性及び安全性をダルベポエチンアルファと比較検討する無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験	バイエル薬品株式会社	新たな安全性情報の報告 重篤な有害事象報告	承認
NAFLD患者を対象としたK-877の第Ⅱ相試験	興和株式会社	新たな安全性情報の報告 重篤な有害事象報告	承認
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統合失調症患者を対象としたBI 409306の有効性、安全性及び忍容性を評価する第Ⅱ相試験	日本ベーリンガーインゲルハイム 株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にダラツムマブの皮下投与と静脈内投与を比較検討する第3相ランダム化多施設共同試験	ヤンセンファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
腎性貧血を合併した腹膜透析患者を対象とした、経口molidustatの有効性及び安全性を検討する非盲検、多施設共同試験	バイエル薬品株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
尋常性乾癬を対象としたUCB4940の有効性、安全性を 評価する多施設共同、二重盲検、第Ⅲ相試験	ユーシービージャパン株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
田辺三菱製薬株式会社の依頼による遅発性ジスキネ ジア患者を対象としたMT-5199の第Ⅱ/Ⅲ相試験	田辺三菱製薬株式会社	新たな安全性情報の報告 重篤な有害事象報告	承認
ハイリスクのくすぶり型多発性骨髄腫患者を対象に ダラツムマブの皮下投与と積極的経過観察を比較検 討する第3相ランダム化多施設共同試験	ヤンセンファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
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) の統合試験	ノバルティス ファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
協和発酵キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402(Bardoxolone methyl)の 第Ⅲ相試験	協和キリン株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
中外製薬株式会社の依頼による早期 (Prodromalから 軽度) AD患者を対象としたGantenerumabの国際共同 第Ⅲ相試験	中外製薬株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
エーザイ株式会社依頼による「レビー小体型認知症 を対象としたE2027の第Ⅱ相試験」	エーザイ株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
大塚製薬の依頼による、アルツハイマー型認知症に 伴うアジテーション患者を対象としたOPC-34712の第 Ⅱ/Ⅲ相試験	大塚製薬株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相 試験	小野薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
膝関節における限局性の外傷性軟骨損傷及び離断性 骨軟骨炎を対象とした自己軟骨細胞加工製品 (IK- 01) の有効性及び安全性に関する検証的治験	ひろさきLI株式会社	実施状況報告	承認
A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Upadacitinib in Adolescent and Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis 中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるウパダシチニブの第III相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	アッヴィ合同会社	新たな安全性情報の報告 実施状況報告	承認
	供した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口molidustatの有効性及び安全性をダルベボエチンアルファと比較検討する無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、多施設共同試験 NAFLD患者を対象としたK-877の第Ⅱ相試験 日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたBI 499306の有効性、安全性及び忍容性を評価する第Ⅱ相試験 再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にダラツムマブの皮下投与と静脈内投与を比較検討する第3相ランダム化多施設共同試験 腎性貧血を合併した腹膜透析患者を対象とした、経口molidustatの有効性及び安全性を検討する非盲検、多施設共同試験 尋常性乾癬を対象としたUCB4940の有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第Ⅲ相試験 場常性乾癬を対象としたUCB4940の有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第Ⅲ相試験 おうツムマブの皮下投与と積極的経過観察を比較検討する第3相ランダム化多施設共同試験 ハイリスクのくすぶり型多発性骨髄腫患者を対象に対すっ変。対してリスクのでが表したMT-5199の第Ⅱ/Ⅲ相試験 ハイリスクのくすぶり型多発性骨髄腫患者を対象に対する第3相ランダム化多施設共同試験 ハイリスクのくすぶり型多発性骨髄腫患者を対象に対する第3相ランダム化多施設共同試験 ハイリスクのくすぶり型多発性骨髄腫患者を対象に対する第3相ランダム化多施設共同試験 アルティス ファーマ株式会社の依頼による特別の第Ⅲ相試験 が発酵キリン株式会社の依頼による特別の第Ⅲ相試験 協和発酵キリン株式会社の依頼による特別の国際共同第1個試験 な知患者を対象としたGantenerumabの国際共同第1個試験 中外製薬株式会社依頼による「レビー小体型認知症に伴うアジテーション患者を対象としたOPC-34712の第11/Ⅲ相試験 な物象とした自己軟骨細胞肺がんに対する第11相に対験 な対象とした自己軟骨細胞肺がんに対する第11相に対験 な対象とした自己軟骨細胞肺がんに対する第11相に対験 な対象とした自己軟骨細胞肺がんに対する第11相に対験 な対象とした自己軟骨細胞肺がんに対する第11相に対験 な対象とした自己軟骨細胞肺がんに対する第11相に対験 な対象としたのFC-34712の第11相に対象としたのFC-34712の第11を対象としたのFC-34712の第11相に対象 な対象としたのFC-34712の第11相に対象としたのFC-34712の第11相に対象	併した保存期機性腎機病患者を対象とした、経口 のにはいませるという。経力 のようとは教検対する無体条化非盲検、実業対 悪、並行辞間、多施設共同試験 日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社の体類に よる総合失調症患者を対象としたEL 499306の有効 性、安全性及び忍容性を評価する第11相試験 日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社の体類に よる総合失調症患者を対象としたEL 499306の有効 性、安全性及び忍容性を評価する第11相試験 再発又は鍵治性の多発性骨髄腫患者を対象とした。経 口のははいまなの有効性及び安全性を検討する第3相 ランダム化多施設共同、減更 間対験 著作性乾酸を対象としたUCB4940の有効性、安全性を 請価も多施設共同、 重菌検、第11相試験 日地三変製薬株式会社の依頼による遅発性ジスキネジ・患者を対象としたUCB4940の有効性、安全性を アランメープの皮下投与と機能的経過機等を比較検討する第3相 ハイリスクのくすぶり型多様性骨髄腫患者を対象としたが デカーなが、第11相試験 ロジニ変製薬株式会社の依頼による遅発性ジスキネジ・患者を対象としたUC54940の有効性、安全性を パフシムップの皮下投与と機能的経過機等を比較検討する第3相フングム化多施設共同活験 ハイリスクのくすぶり型多様性骨髄腫患者を対象と ハイリスクのくすぶり型多様性骨髄腫患者を対象と リバルティスファーマ株式会社 が使用が、6111、患者を対象としたVAT73のの第11相 (Part1) 及び第11相(Part2) の統合試験 原患者を対象としたはTAT3 402(Bardoxolone methyl)の 第711相談験 中外製薬株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象としたGantenerumaかの国際共同 第711相談験 エーザイ株式会社依頼による「レビー小体型認知症 を対象としたEO207の第11相試験) エーザイ株式会社依頼による「レビー小体型認知症 と対象としたEO207の第11相試験 エーザイ株式会社依頼による「アルツハイマー型認知症に 大塚製薬株式会社 「大塚製薬の依頼による、アルツハイマー型認知症に 大塚製薬株式会社 を対象としたE1を制作が開始がよります。 エーザイ株式会社 を対象としたE1を制作が開始がよります。 「大塚製薬株式会社 を対象としたE1を制作が開始がよります。」 「大塚製薬株式会社 「小野薬品工業株式会社 「小野薬品工業株式会社 「小野薬品工業株式会社 「小野薬品工業株式会社 「小野薬品工業株式会社 「のNO-4538 非晶平上皮非小細胞肺がんに対する第11相談験 「小野薬品工業株式会社 「小野薬品工業株式会社 「小野薬品工業株式会社 「小野薬品工業株式会社 「からさきは様の内による・11に対しに対しているがは対しているが対しませまなが表としたのFC-34712の第 「ルサイ株式会社) 「からさきなが表としたのFC-34712の第 「大塚製薬が大会社 「からさきなが表としたのFC-34712の第 「大塚製薬が大会社 「からさきなが表としたのFC-34712の第 「大塚製薬などしたいのFC-34712の第 「大塚製薬株式会社 「大塚大会社 「大塚大会社 「からないのFC-358 まままます。」 「大塚大会社 「からさきなが表としたいのFC-34712の第 「カース・35812年に関する検証的は対します。 「カース・35812年に対しまするが表したいのFC-34712の第 「カース・35812年に関する対しまするが表したいのFC-34712の第 「カース・35812年に関するは、大塚大会社 「からないのFC-35812年に関するとしたいのFC-34712の第 「カース・35812年に関するとしたいのFC-34712年に関するは対しないのFC-35812年に対しませなが表したいのFC-34712年に対しませなが表したいのFC-34712年に関するは、大塚大会社 「大塚大会社 「カース・35812年に関するは、大塚大会社 「カース・35812年に関するは、大塚大	## L C K 条 形像性 門職の基金 を対象とした。 経日 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1

18-015	全身療法が適用となる中等症から重症のアトピー性 皮膚炎(AD)を有する青少年被験者における tralokinumab単剤療法の有効性、安全性、および忍 容性を評価する無作為化二重盲検プラセボ対照並行 群間他施設共同試験-ECZTRA 6(ECZema TRAiokinumab trial no.6)	レオファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 実施状況報告	承認
18-016	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、第Ⅲ相試 験	ユーシービージャパン株式会社	新たな安全性情報の報告 実施状況報告 治験実施計画書等の改訂	承認
18-017	中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象と するグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的と した第II/III相,ランダム化,二重盲検,プラセボ 及び実薬対照,並行群間比較,多施設共同試験	ヤンセンファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告 治験分担医師の変更 治験実施計画書等の改訂	承認
18-018	大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者 を対象としたOPC-34712の第Ⅱ/Ⅲ相検証試験	大塚製薬株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
18-019	大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者 を対象としたOPC-34712の第Ⅲ相長期試験	大塚製薬株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
18-020	KHK4083の第Ⅱ相試験	協和キリン株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
18-021	過去の tralokinumab 治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を対象に tralokinumab の安全性及び有効性を評価する非盲検、単一群、多施設共同長期延長試験 - ECZTEND	レオファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
18-022	興和株式会社の依頼による高脂血症患者を対象としたK-877の第4相試験	興和株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
18-023	レボドパ含有製剤で治療中のパーキンソン病患者を 対象としたKW-6356の後期第Ⅱ相試験	協和キリン株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
18-024	大塚製薬株式会社の依頼による、アルツハイマー型 認知症に伴うアジテーション患者を対象としたOPC- 34712(ブレクスピプラゾール)の第Ⅲ相長期試験	大塚製薬株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
18-025	ソレイジア・ファーマ株式会社の依頼による術後補助化学療法を実施する結腸・直腸がん患者を対象としたSP-04/Pled0xのがん化学療法誘発性末梢神経障害の発現抑制効果を検討する第Ⅲ相試験	ソレイジア・ファーマ株式会社	覚書の改訂 治験実施計画書等の改訂	承認
18-026	ソレイジア・ファーマ株式会社の依頼による遠隔転移を有する結腸・直腸がん患者を対象としたSP-04/Pled0xのがん化学療法誘発性末梢神経障害の発現抑制効果を検討する第Ⅲ相試験	ソレイジア・ファーマ株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
18-027	乾癬患者を対象とした、BMS-986165の有効性及び安全性を検討するプラセボ及び実薬対照試験	ブリストル・マイヤーズ スクイ ブ株式会社	新たな安全性情報の報告 重篤な有害事象報告 治験実施計画書等の改訂	承認
18-028	中等度から重度の乾癬患者を対象とした、BMS- 986165の有効性及び安全性を検討する非盲検試験	ブリストル・マイヤーズ スクイ ブ株式会社	新たな安全性情報の報告 契約書の改訂	承認
18-029	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるアルツ ハイマー病の臨床症状の発症リスクがある被験者を 対象としたCNP520の第Ⅱ/Ⅲ相試験	ノバルティス ファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認

18-030	旭化成ファーマ株式会社の依頼によるAK1820の第Ⅲ 相試験	旭化成ファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
19-001	造血幹細胞移植による初回治療が予定されていない 未治療の多発性骨髄腫患者を対象にダラツムマブ、 ボルテゾミブ、レナリドミド、及びデキサメタゾン 併用 (D-VRd) とボルテゾミブ、レナリドミド、及び デキサメタゾン併用 (VRd) を比較する第3相試験	ヤンセンファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
19-002	尋常性乾癬を対象としたUCB4940注射液の自己皮下注 射の安全かつ有効な使用法を評価する多施設共同、 非盲検、第Ⅲ相試験(PS0014試験のサブスタディー)		新たな安全性情報の報告	承認
19-003	中等度から重度の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BI655130単回静脈内投与の有効性、安全性及び忍容性を評価する第II相多施設共同、二重盲検、ランダム化、プラセボ対照試験	日本ベーリンガーインゲルハイム 株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
19-005	外用療法で効果不十分な尋常性乾癬患者を対象とし てアプレミラストの有効性及び安全性を評価する非 盲検、単群試験	セルジーン株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
19-006	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼に よるアトピー性皮膚炎の患者を対象としたBI 655130 の第II相試験	日本ベーリンガーインゲルハイム 株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
19-008	SEP-4199の第Ⅱ相試験	大日本住友製薬株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
19-009	株式会社ジャパン・ティッシュ・エンジニアリング の依頼による変形性膝関節症を対象としたACC-01の 検証的試験	株式会社ジャパン・ティッシュ・ エンジニアリング	新たな安全性情報の報告	承認
19-010	アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社 の依頼によるTezepelumabの第Ⅱ相試験	アステラス・アムジェン・バイオ ファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
19-011	日本イーライリリー株式会社の依頼による従来治療及び生物学的製剤が不良な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LY3074828の第Ⅲ相試 験	日本イーライリリー株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
19-012	日本イーライリリー株式会社の依頼による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 LY3074828の第Ⅲ相試験	日本イーライリリー株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
19-014	株式会社ツーセルの依頼による膝関節における軟骨 損傷及び離断性骨軟骨炎を対象としたgMSC [®] 1の第Ⅲ 相比較臨床試験	株式会社ツーセル	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
19-015	神経線維腫症I型の皮膚病変を対象としたNPC-12Gプラセボ対照二重盲検無作為化群間比較試験	(自ら治験を実施する者) 今福 信一	新たな安全性情報の報告 モニタリングの報告 治験実施計画書等の改訂	承認
19-016	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による 遅発型ポンペ病を対象としたATB200/AT2221併用療法 の第Ⅲ相試験	シミック株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 治験分担医師の変更	承認

19-017	中等症から重症の成人化膿性汗腺炎患者を対象としてリサンキズマブの安全性及び有効性を評価する第 II相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検試験		新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
19-018	汎発性膿疱性乾癬 (GPP) 患者を対象としたBI655130 の安全性及び有効性を評価する非盲検、長期延長試 験	日本ベーリンガーインゲルハイム 株式会社	新たな安全性情報の報告	承認

迅速審査報告 : 迅速審査の内容及び結果を報告した。

管理者	番号	治験課題略称	治験依頼者	報告内容	
18-023	3	レボドパ含有製剤で治療中のパーキンソン病患者を 対象としたKW-6356の後期第Ⅱ相試験	協和キリン株式会社	治験分担医師の変更	承認

報告事項: 治験終了(中止)に関する報告3件、その他手順書に定める報告対象事項について報告を行った。

* 以上の内容は、臨床研究支援センターでも閲覧することができます。