

第197回 治験審査委員会

作成日：2021年7月30日

| | | | |
|------|---------------|---|--|
| 日 時 | 2021年7月21日(水) | | |
| 場 所 | 福岡大学病院 A会議室 | | |
| 時 間 | 14:00 ~ 14:35 | | |
| 出席委員 | 12名 | 川崎 弘詔, 坪井 義夫, 升谷 耕介, 平井 郁仁, 有馬 久富, 緒方 久美子, 大津 敦史, 濑戸林 政孝, 新屋 達之, 今辻 由香里, 押川 麻美, 神村 英利 | |
| 欠席委員 | 3名 | 高松 泰, 今福 信一, 弘津 真澄 | |

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 |
|--------|-----------------------------------|-----------|--|----------------------------|
| 07-001 | 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 | 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。 | 修正の上で承認 →同意説明文書の改訂を行い承認 |

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 |
|--------|--|------------------------|---------------------------------------|------|
| 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 | 新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 17-006 | 中等度から重度の慢性局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 重篤な有害事象報告 | 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 | 乾癬性関節炎患者を対象とした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 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 17-011 | 乾癬性関節炎患者を対象とした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 |
| 17-013 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるクローネ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 | 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ネ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 | 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 | 承認 |
| 17-032 | 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 |
| 18-003 | 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 | 承認 |
| 18-005 | 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 重篤な有害事象報告 治験分担医師の変更 | 承認 |
| 18-006 | 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 重篤な有害事象報告 | 承認 |

| | | | | |
|--------|--|-------------------------|---|----|
| 18-009 | AJM300の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第III相臨床試験(2) | EAファーマ株式会社 | 実施状況報告 | 承認 |
| 18-011 | 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 重篤な有害事象報告 実施状況報告 | 承認 |
| 18-014 | 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 | 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 | 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 治験実施計画書等の改訂 | 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 | 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 | 重篤な有害事象報告 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（プレクスピラゾール）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 |
| 19-007 | 慢性腎臓病患者を対象とした心・腎アウトカムを評価する、エンパグリフロジン1日1回投与に関する国際多施設共同、無作為化、並行群間、二重盲検、プラセボ対照比較臨床試験 | パレクセル・インターナショナル株式会社 | 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 |
| 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 | 治験実施計画書等の改訂 | 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 | 治験実施計画書等の改訂 | 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 | アッヴィ合同会社 | 新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 19-019 | 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 | 治験実施計画書等の改訂 実施状況報告 | 承認 |

| | | | | |
|--------|--|---------------------------|----------------------------|----|
| 19-020 | 掌蹠膿疱症患者を対象とした第2相試験 | アムジェン株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 19-021 | 日本ベーリング・イング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 | 日本ベーリング・イングルハイム株式会社 | 新たな安全性情報の報告 実施状況報告 | 承認 |
| 19-023 | 呼吸器外科手術における気漏閉鎖に対するBMG-2015の検証的試験 | 株式会社ビーエムジー | 治験実施計画書等の改訂 治験契約書の改訂 | 承認 |
| 19-025 | 協和キリン株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象としたKHK4827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 |
| 19-027 | 日本人ファブリー病患者を対象にlucerastatの長期投与時の安全性及び忍容性を検討する、多施設共同、オープンラベル長期継続投与試験 | 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 | 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 19-029 | 中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎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2b/3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、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 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 19-031 | 従来型/生物学的DMARDの効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシチニブと比較する試験 | IQVIAサービスジャパン株式会社 | 新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 19-032 | ブリストル・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の第Ⅲ相長期試験 | 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 | 承認 |
| 19-034 | アストラゼネカ社の依頼による慢性閉塞性肺疾患(COPD)患者を対象としたベンラリズマブの第Ⅲ相試験 | アストラゼネカ株式会社 | 契約症例数の変更 | 承認 |
| 19-035 | 化学放射線療法不適応のⅢ期非小細胞肺癌患者における放射線単独療法後のデュルバレマブ投与による臨床評価第Ⅱ相試験 | (自ら治験を実施する者) 藤田 昌樹 | モニタリングの報告 | 承認 |
| 19-036 | 早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象としたKW-3357の第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験 | 協和キリン株式会社 | 重篤な有害事象報告 | 承認 |
| 19-037 | ACS患者を対象としたCSL112の二重盲検第3相臨床試験 | CSLベーリング株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 19-039 | 試験20090で治験治療を受けた未熟児網膜症患者を対象とした長期経過の評価を目的とした継続試験 | バイエル薬品株式会社 | 新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 20-001 | セルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社の依頼による中等度から重度の活動性クローニング病患者を対象としたCT-P13 SCの第Ⅲ相試験 | セルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 20-002 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローニング病患者を対象とした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 |
| 20-005 | 日本イーライリリー株式会社の依頼による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 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 20-006 | バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象としたBIIB037の第Ⅲb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 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |

| | | | | |
|--------|---|----------------------|----------------------------|----|
| 20-007 | 化膿性汗腺炎を対象としたUCB4940の有効性、安全性を評価する二重盲検、多施設共同、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 |
| 20-008 | (治験国内管理人) IQVIAサービスーズ 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相無作為化、二重盲検試験 | IQVIAサービスーズ ジャパン株式会社 | 新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 20-009 | シミック株式会社 (治験国内管理人) の依頼による遅発型ボンベ病を対象としたATB200/AT2221併用療法の第3相継続投与試験 | シミック株式会社 | 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 20-010 | 神経線維腫症I型を対象としたNPC-12Gゲルの長期投与試験 | ノーベルファーマ株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 20-011 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした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 実施状況報告 | 承認 |
| 20-012 | 早期アルツハイマー病患者を対象に抗タウモノクローナル抗体JNJ-63733657 の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、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 | 治験実施計画書等の改訂 実施状況報告 | 承認 |
| 20-014 | 日本ペーリングーイング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 | 日本ペーリングーイングルハイム株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 20-015 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象としたTQJ230の第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 |
| 20-016 | 左室駆出率40%以上の心不全患者 (NYHA心機能分類Ⅱ～Ⅳ度) における罹患率及び死亡率に関して、finerenoneの有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対象、並行群間比較試験 | バイエル薬品株式会社 | 新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 20-017 | 潰瘍性大腸炎 (UC) 患者を対象とした、TD-1473の安全性及び忍容性を評価する3年間の多施設、長期安全性 (LTS) 試験 | 株式会社リニカル | 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 20-018 | (治験国内管理人) IQVIAサービスーズ 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 | IQVIAサービスーズ ジャパン株式会社 | 新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 20-019 | (治験国内管理人) IQVIAサービスーズ 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相二重盲検試験 | IQVIAサービスーズ ジャパン株式会社 | 新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 20-020 | EAファーマ株式会社の依頼による活動期クローン病患者を対象としたE6011の早期第2相臨床試験 | EAファーマ株式会社 | 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 20-021 | 中外製薬株式会社の依頼によるAD患者を対象とした Gantenerumabの国際共同第Ⅲb相試験 | 中外製薬株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 20-022 | 関節リウマチ治療におけるGSK3196165の長期安全性及び有効性を評価する試験 | IQVIAサービスーズ ジャパン株式会社 | 新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 20-023 | nemolizumabの結節性痒疹患者に対する第Ⅱ/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 | 承認 |

| | | | | |
|--------|--|----------------|----------------------------|----|
| 20-024 | 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LY3471851 (NKTR-358) のアダブティブ、第II相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験 | 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 |
| 20-026 | エーザイ株式会社の依頼によるプレクリニカルADの被験者を対象としたBAN-2401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 |
| 20-027 | アクレシオンファーマ合同会社の依頼によるギラン・バレー症候群 (GBS) 患者を対象としたEculizumabの第3相試験 | アクレシオンファーマ合同会社 | 新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 21-001 | A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo Controlled 52-Week Maintenance and an Open-Label Extension Study of the Efficacy and Safety of Risankizumab in Subjects with Ulcerative Colitis 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 | アッヴィ合同会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 21-002 | A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo Controlled Induction Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Risankizumab in Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis 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 | アッヴィ合同会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 21-003 | ROH-101の第III相試験 －サイトメガロウイルス角膜内皮炎患者を対象とした非対照・オープンラベル試験－ | ロート製薬株式会社 | 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 21-005 | 化膿性汗腺炎を対象としたUCB4940の長期投与を評価する非盲検、並行群間、多施設共同、第III相継続試験 | 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 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |

報告事項：治験終了(中止)に関する報告4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。