

第200回 治験審査委員会

作成日：2021年10月29日

日 時	2021年10月20日(水)	
場 所	福岡大学病院 A会議室	
時 間	14:00 ~ 14:55	
出席委員	13名	川崎 弘詔, 高松 泰, 坪井 義夫, 平井 郁仁, 今福 信一, 有馬 久富, 緒方 久美子, 大津 敦史, 新屋 達之, 弘津 真澄, 今辻 由香里, 押川 麻美, 神村 英利
欠席委員	2名	升谷 耕介, 瀬戸林 政孝

各治験に関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
10-001	(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	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	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。	修正の上で承認 →同意説明文書の改訂を行い承認
10-002	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-115 (paumfetinib) の第II相用量反応試験	大鵬薬品工業株式会社	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。	修正の上で承認 →同意説明文書の改訂を行い承認
10-003	認知症診断支援システム (FRO-J001: AI治験機器) の有効性および安全性評価試験	株式会社FRONTEO	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 治験実施計画書等の改訂	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	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	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	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グ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
17-035	単純ヘルペスウイルス角膜炎患者を対象としたST-605の非対照・オープンラベル・第II相試験	株式会社エムズサイエンス	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 治験実施計画書等の改訂	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
18-011	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	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	アヅヴィ合同会社	新たな安全性情報の報告 重篤な有害事象報告	承認
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	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
18-021	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 実施状況報告	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 (プレクスピブラゾール) 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 実施状況報告	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、エンバグリフロジン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	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
19-029	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 実施状況報告	承認
19-031	従来型/生物学的DMARDの効果那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サービシーズジャパン株式会社	新たな安全性情報の報告 実施状況報告	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 実施状況報告	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	治験分担医師の変更	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 重篤な有害事象報告	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 重篤な有害事象報告	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	承認
20-003	ファイザー株式会社の依頼による、PF-06480605の後期第Ⅱ相試験	ファイザー株式会社	治験実施計画書等の改訂	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	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	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相無作為化、二重盲検試験	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	新たな安全性情報の報告	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ポンペ病を対象としたATB200/AT2221併用療法の第3相継続投与試験	シミック株式会社	新たな安全性情報の報告 治験分担医師の変更	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	ノーバ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 治験実施計画書等の改訂	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	治験分担医師の変更 治験実施計画書等の改訂	承認
20-013	抗うつ薬で効果不十分な大うつ病性障害患者を対象にBI 1358894 経口投与の有効性、忍容性及び安全性を評価する6週間の第Ⅱ相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、ダブルダミー、プラセボ対照、クエチアピン群を伴う並行群間比較試験	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	治験分担医師の変更	承認
20-014	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	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

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 治験実施計画書等の改訂	承認
20-016	左室駆出率40%以上の心不全患者（NVHA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
20-018	（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	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
20-019	（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相二重盲検試験	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	新たな安全性情報の報告	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	実施状況報告	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 治験実施計画書等の改訂 実施状況報告	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サービシーズ 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	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 実施状況報告	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 治験実施計画書等の改訂	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 契約症例数の変更	承認
20-028	PRAヘルスサイエンス株式会社の依頼による日本人小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象としたlonapegsomatropinの第3相試験	PRAヘルスサイエンス株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
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	アヅヴィ合同会社	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	アヅヴィ合同会社	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	新たな安全性情報の報告	承認
21-004	JR-142の小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした第Ⅱ相試験	JCRファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	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
21-006	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	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
21-007	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線維化を伴う非アルコール性脂肪肝炎（NASH）患者を対象としたBI 456906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

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。