## 第215回 治験審査委員会

作成日:2023年1月31日

日 時	2023年	:1月18日(水)
場所	福岡大	·学病院 A会議室
時 間	14:00	) ~ 14:25
出席委員	15名	今福 信一, 髙松 泰, 坪井 義夫, 升谷 耕介, 平井 郁仁, 川嵜 弘詔, 有馬 久富, 浦 綾子, 古澤 義久, 瀬戸林 政孝, 芳賀 真一, 弘津 真澄, 安田 緑, 押川 麻美, 神村 英利
欠席委員	0名	

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
01-001	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による肛門周囲瘻 孔を有する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を評価する第Ⅲ相	ヤンセンファーマ株式会社	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	: 冶験の継続の妥当性について番譲した。 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	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
17-011	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	シミック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	シミック株式会社	覚書の作成	承認
17-014	シミック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	シミック株式会社	覚書の作成	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	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
18-017	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

過去の tra lokinumeb 治験に参加したアトビー性皮膚炎患者を対象に tra lokinumeb の安全性皮膚炎 使素者を対象に tra lokinumeb の安全性皮膚炎 使素性 を発生 (19-021 性 (19-022 性 19-027 性 19-022 性 19-027 性 19-027 性 19-027 性 19-027 性 19-027 性 19-028 性 19-02
19-027   投与時の安全性及び忍容性を検討する。多施設共同ス・インタン・ファーマリューアイカースジャインを大会社   新たな安全性情報の報告   承認   19-029   対・カンタース・ファース・ファーマ   対・カンタース・ファーマリリー   大変   サー等症から重症の活動期の債務性大腸炎患者を対象   ヤーヤンファーマ株式会社   新たな安全性情報の報告   大窓   オンタース・エー   19-032   ガリストル・マイヤーズスタイプ株式会社の依頼に   よる乾癬患者を対象としたBIS-986165の第Ⅲ相長期   アストラゼネカ社の依頼による慢性閉塞性肺疾患   アストラゼネカ社の依頼による慢性閉塞性肺疾患   アストラゼネカ社の依頼による慢性閉塞性肺疾患   アストラゼネカ社の依頼による慢性閉塞性肺疾患   アストラゼネカ社の依頼による慢性閉塞性肺疾患   アストラゼネカ社の依頼による慢性閉塞性肺疾患   アストラゼネカ社の依頼による慢性閉塞性肺疾患   アストラゼネカ社の依頼による慢性閉塞性肺疾患   アストラゼネカ社の依頼による慢性閉塞性肺疾患   アストラゼネカ株式会社   新たな安全性情報の報告   承認   19-036   早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象とした以可が31種に対していますが表生   19-037   「大変   19-037   19-037   19-037   19-038   19-037   19-038   19-037   19-038   19-037   19-038   19-037   19-038   19-037   19-038   1
19-029   とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的
19-032
19-034
19-036   の第Ⅲ相ランダム化ブラセボ対照二重盲検比較試験   脇和キリン株式会社   重馬な有害事象報告   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   で
19-037   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   本認   日本イーライリリー株式会社   新たな安全性情報の報告   本認   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   日本イーライリリー株式会社   新たな安全性情報の報告   本認   20-006   バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアル
20-005   腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験   日本イーフィリリー株式会社   新たな安全性情報の報告   本認   20-006   バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアル
20-006 ツハイマー病患者を対象としたBIIB037の第Ⅲb相試 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 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 シミック株式会社 治験分担医師の変更 承認
20-009   遅発型ポンペ病を対象としたATB200/AT2221併用療法   シミック株式会社   治験分担医師の変更 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 承認
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 新たな安全性情報の報告   承認   本式会社   本記   本記   本記   本記   本記   本記   本記   本
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
20-021 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
20-023 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 - スルホ株式会社 新たな安全性情報の報告 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1onapegsomatropon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 実施状況報告	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
21-005	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	承認
21-008	帝人ファーマ株式会社の依頼による慢性流涎症(唾 液過多)患者を対象としたNT 201Sの第Ⅲ相試験	帝人ファーマ株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
21-012	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	新たな安全性情報の報告	承認
21-014	非糖尿病性慢性腎臓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、二重 盲検、プラセボ対照、並行群間比較、第Ⅲ相試験	バイエル薬品株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
21-017	ブリストル・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	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 治験実施計画書等の改訂	承認
21-019	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による再発型多発性硬化症患者を対象としたBIIB098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
21-021	シミック株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象 としたamiselimodの臨床第Ⅱ相試験	シミック株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
21-023	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 407 (アプレミラスト) の第Ⅲ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
21-025	大日本住友製薬株式会社の依頼によるイメグリミン 塩酸塩の腎機能障害を伴う日本人2型糖尿病患者を対 象とした第4相長期投与試験	住友ファーマ株式会社	実施状況報告	承認
21-026	インスメッド合同会社の依頼による肺非結核性抗酸 菌(NTM) 症患者を対象としたアミカシンリポソーム 吸入懸濁液(ALIS)の第Ⅲ相試験	インスメッド合同会社	新たな安全性情報の報告 実施状況報告	承認
22-001	再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象として teclistamabとダラツムマブ皮下投与製剤の併用 (Tec-Dara) とダラツムマブ皮下投与製剤, ポマリドミド及びデキサメタゾン (DPd) 又はダラツムマブ 皮下投与製剤, ボルテゾミブ及びデキサメタゾン (DVd) を比較する第3相ランダム化試験	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
22-003	再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたヒト化GPRC5D×CD3二重特異性抗体talquetamabの第1/2相, first-in-human, 非盲検, 用量漸増試験	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
	-	-		

22-004	インスメッド合同会社の依頼による嚢胞性線維症を 伴わない気管支拡張症患者を対象としたBrensocatib の第Ⅲ相試験	インスメッド合同会社	新たな安全性情報の報告	承認
22-006	抗TNF療法が不成功であった中等症から重症の成人化 膿性汗腺炎患者を対象に、lutikizumab (ABT-981) の安全性及び有効性を評価する第II相、多施設共 同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験	アッヴィ合同会社	契約症例数の変更	承認
22-014	大塚製薬の依頼による統合失調症患者を対象とした ブレクスピプラゾール週1回製剤 (QW製剤) の長期投 与試験	大塚製薬株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
22-015	大塚製薬の依頼による急性期の統合失調症患者を対象としたプレクスピプラゾール週1回製剤 (QW製剤)の第Ⅲ相試験	大塚製薬株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
22-017	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	アムジェン株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
22-019	(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	サイネオス・ヘルス・クリニカル 株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
22-020	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皮下投与による導入療法の有効 性及び安全性を評価する第3相試験	ヤンセンファーマ株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
22-021	中等症から重症の活動期クローン病患者を対象とするグセルクマブ皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ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

報告事項 :治験終了(中止)に関する報告2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。

<sup>\*</sup> 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。