第219回 治験審査委員会

作成日:2023年5月31日

日 時	2023年	5月17日(水)
場所	福岡大	:学病院 A会議室
時 間	14:00	$\sim 14:40$
出席委員	11名	今福 信一, 髙松 泰, 坪井 義夫, 川嵜 弘詔, 大倉 義文, 古澤 義久, 瀬戸林 政孝, 弘津 真澄, 安田 緑, 押川 麻美, 神村 英利
欠席委員	4名	升谷 耕介,平井 郁仁,有馬 久富,芳賀 真一

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
	1 ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としてtalquetamab SC 投与製剤, ダラツムマブSC 投与製剤及びポマリドミドの併用 (Tal-DP) 又はtalquetamab SC 投与製剤及びダラツムマブSC 投与製剤の併用 (Tal-D) と, ダラツムマブSC投与製剤, ポマリドミド及びデキサメタゾン(DPd) を比較する第3 相ランダム化試験		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
	(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又はクローン病患者を対象としたTEV-48574の第Ⅱ相試験		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
05-003	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	(治験国内管理人) 協和キリン株 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
05-004	スペソリマブが化膿性汗腺炎と呼ばれる皮膚疾患を 有する患者に役立つかどうかを評価する試験		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。

番譲事垻	: 治験の継続の安当性について番譲した。			
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
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 実施状況報告	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	新たな安全性情報の報告	承認
18-002	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	治験実施計画書等の改訂	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

18-014	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
18-021	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	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 実施状況報告	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	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	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
19-037	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	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
20-005	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 実施状況報告	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 実施状況報告	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	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
20-015	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 覚書の作成	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 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
20-028	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lonapegsomatropon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	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 実施状況報告	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 治験実施計画書等の改訂	承認
21-009	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BI 425809の統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相 試験 (CONNEX-1)	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 治験分担医師の変更	承認
21-011	(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	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
21-012	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、プラセポ対照、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 重篤な有害事象報告	承認
21-015	ムコ多糖症Ⅱ型患者を対象としたイズカーゴの製造 販売後臨床試験	JCRファーマ株式会社	治験分担医師の変更	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	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 治験実施計画書等の改訂	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
21-026	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	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
22-002	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相試験の継続投与試験	JCRファーマ株式会社	治験実施計画書等の改訂 契約書の改訂	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 治験実施計画書等の改訂	承認

22-005	(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クローン病患者を対象としたetrasimodの第2/3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
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	新たな安全性情報の報告	承認
22-008	特発性肺線維症(IPF)患者を対象としたPRM-151の 長期投与時の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相非 盲検延長試験	Fortrea Japan株式会社	実施状況報告	承認
22-013	藤本製薬株式会社の依頼による低セレン血症患者を 対象としたFPF3401の第Ⅲ相臨床試験	藤本製薬株式会社	治験実施計画書等の改訂	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	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
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ブ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	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
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
22-018	中外製薬株式会社の依頼による抗NMDAR脳炎又は抗 LGI1脳炎患者を対象としたサトラリズマブの第Ⅲ相 試験	中外製薬株式会社	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	新たな安全性情報の報告	承認
22-024	気管支拡張症患者において異なる用量のBI 1291583 の効果を検討する。	 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
22-025	ブリストル・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	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
22-026	Bio-Thera Solutions, Ltd.の依頼による尋常性乾癬 患者を対象としたBAT2306の第3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
22-027	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	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
22-028	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による 心血管イベントのリスクが高い患者を対象とした ziltivekimabの効果を検討する第3相試験	ノボ ノルディスク ファーマ株式 会社	新たな安全性情報の報告	承認
22-029	脳卒中リスクのある 18 歳以上の心房細動の患者を対象に、脳卒中又は全身性塞栓症の発症抑制に関する、経口 FXIa 阻害薬 asundexian (BAY 2433334)の有効性及び安全性をアピキサバンと比較する多ま設共同、無作為化、実薬対照、二重盲検、ダブルダミー、二群間並行群間比較、第Ⅲ相国際共同試験	バイエル薬品株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
22-031	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3372993 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
23-001	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるJNJ- 78934804の後期第Ⅱ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 治験実施計画書等の改訂	承認

23-002	治療抵抗性肺Mycobacterium avium Complex症患者を 対象としてEpetraborole経口投与の有効性、安全性 及び薬物動態を評価する第2/3相、ランダム化、二重 盲検、ブラセボ対照、多施設共同前向き試験 (MACrO2)		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。

* 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。