

第231回 治験審査委員会

作成日：2024年5月31日

| | | | |
|------|---------------|--|--|
| 日 時 | 2024年5月15日（水） | | |
| 場 所 | 福岡大学病院 A会議室 | | |
| 時 間 | 14:00 ~ 14:40 | | |
| 出席委員 | 13名 | 今福 信一, 升谷 耕介, 藤田 昌樹, 馬場 康彦, 有馬 久富, 大倉 義文, 古澤 義久, 村松 恵, 芳賀 真一, 弘津 真澄, 中村 悅子, 押川 麻美, 神村 英利 | |
| 欠席委員 | 2名 | 高松 泰, 川浪 大治 | |

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 |
|--------|---|-----------------------|--|------|
| 05-001 | ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心臓発作の患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験 | ノボ ノルディスク ファーマ株式会社 | 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 |
| 05-002 | CELLTRION, Inc. 及びセルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社の依頼による日本人クローン病患者を対象とした維持療法としてのCT-P13の皮下注射(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 | 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 |

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 |
|--------|--|-----------------|----------------------------|------|
| 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 |
| 18-014 | 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 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 | 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 | 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 | 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 | 実施状況報告 症例数の変更 | 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リー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 |
| 20-012 | 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 | 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 |
| 20-018 | (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 | ファイザー株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 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 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 | ICONクリニカルリサーチ合同会社 | 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 |
| 21-005 | 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 |
| 21-009 | 日本ペーリングガーイング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) | 日本ペーリングガ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 |
| 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 | プリストル・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 | プリストル・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 |
| 21-023 | 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 | インスマ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 | インスマッド合同会社 | 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、ボ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 | 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 | インスマッド合同会社の依頼による囊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 | インスマッド合同会社 | 新たな安全性情報の報告 | 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プ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 | 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 | 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 |
| 22-019 | （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sibemprelimab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 |
| 22-025 | 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 | 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 | 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 治験実施計画書等の改訂 | 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 | 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、プラセボ対照、多施設共同前向き試験（MACr02） | メドペイス・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 |
| 23-003 | 変形性膝関節症に伴う中等度から重度疼痛を有する被験者を対象に、RTX-GRT7039の関節内注射の安全性及び忍容性を評価する単群非盲検第III相試験 | ICONクリニカルリサーチ合同会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 23-004 | アムジェン株式会社の依頼による心血管疾患を対象としたOlpasiran(AMG890) 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 重篤な有害事象報告 | 承認 |
| 23-006 | 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 投与製剤及びボマリドミドの併用（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、ボ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 | 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 |
| 23-007 | （治験国内管理人） IQVIAサービス 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 | （治験国内管理人） IQVIAサービス ジャパン合同会社 | 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 23-008 | 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 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 23-009 | スペソリマブが化膿性汗腺炎と呼ばれる皮膚疾患有する患者に役立つかどうかを評価する試験 | 日本ベーリング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 |

| | | | | |
|--------|--|--------------------------------|----------------------------|----|
| 23-010 | 高カリウム血症又は高カリウム血症のリスクを有する慢性腎臓病（CKD）患者のCKD進行におけるジルコニウムシクロケイ酸ナトリウム水和物の有効性試験 | アストラゼネカ株式会社 | 新たな安全性情報の報告 実施状況報告 | 承認 |
| 23-011 | アッヴィ合同会社の依頼による統合失調症患者を対象としたCariprazineの第Ⅲ相試験 | アッヴィ合同会社 | 実施状況報告 | 承認 |
| 23-012 | ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるPMRを対象としたAIN457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 実施状況報告 | 承認 |
| 23-014 | アッヴィ合同会社の依頼によるATB-494 (Upadacitinib) の二重盲検試験 | 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 |
| 23-016 | 日本ベーリングサーイングルハイム株式会社の依頼によるIclepertinの統合失調症患者を対象とした第Ⅲ相継続試験 (CONNEX-X) | 日本ベーリングサ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 |
| 23-018 | 酸素投与が必要なウイルス性肺感染症による入院患者を対象としてTozorakimabの有効性及び安全性を評価する試験 (TILIA試験) | アストラゼネカ株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 23-020 | 協和キリン株式会社（治験国内管理人）の依頼による成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG 451の第Ⅲ相試験 | (治験国内管理人) 協和キリン株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 23-021 | 肺又は腎移植を受けた50歳以上の成人を対象としたRSVPreF3 OAの第Ⅱb相試験 | グラクソ・スミスクライン株式会社 | 新たな安全性情報の報告 重篤な有害事象報告 | 承認 |
| 23-022 | 心血管系リスクが高い患者を対象に主要心血管系イベントの抑制におけるMK-0616の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照試験 | MSD株式会社 | 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 23-023 | (治験国内管理人) IQVIAサービス ジャパン合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎又はクロール病患者を対象としたTEV-48574の第Ⅱ相長期継続投与試験 | IQVIAサービス ジャパン合同会社 | 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 23-024 | 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ステロイド外用薬併用下のウバダシチニブの第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 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 23-027 | 中等症から重症の化膿性汗腺炎患者を対象としたIzokibepの有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第Ⅲ相試験 | Fortrea Japan株式会社 | 治験実施計画書等の改訂 | 承認 |
| 23-028 | 抗CD38 抗体及びレナリドミドを含む1~4 ライン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 及びボマリドミドの併用療法 (Tal-P) 、talquetamab 及びteclistamab の併用療法 (Tal-Tec) 、並びに治験責任(分担) 医師が選択するエロツズマブ、ボマリドミド、及びデキサメタゾン併用療法 (EPd) 又はボマリドミド、ボルテゾミブ、及びデキサメタゾン併用療法 (PVd) 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 | 承認 |
| 23-030 | 中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象にMK-7240を投与した際の有効性と安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験 | MSD株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 23-031 | 慢性閉塞性肺疾患患者を対象にastegolimabの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験 | (治験国内管理人) Fortrea Japan株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |

| | | | | |
|--------|---|-----------------------|--------------------------|----|
| 23-032 | 瘻性斜頸患者を対象としたNT 201の非盲検、非対照、単群試験 | 帝人ファーマ株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 24-001 | ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心不全および炎症を有する患者を対象とした ziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第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 |
| 24-002 | 増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患 (COPD) 患者を対象としたトゾラキマブの有効性及び安全性試験 (MIRANDA) | アストラゼネカ株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 24-003 | 武田薬品工業株式会社の依頼による尋常性乾癬患者を対象としたTAK-279の第3相試験 | 武田薬品工業株式会社 | 治験実施計画書等の改訂 治験分担医師の変更 | 承認 |
| 24-004 | 武田薬品工業株式会社の依頼による汎発性膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症患者を対象としたTAK-279の第3相試験 | 武田薬品工業株式会社 | 治験実施計画書等の改訂 治験分担医師の変更 | 承認 |
| 24-005 | プリストル・マイヤーズ スクイップ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験 | プリストル・マイヤーズ スクイップ株式会社 | 治験分担医師の変更 | 承認 |
| 24-006 | 中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象に GS-5290の有効性及び安全性を評価する第2相、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、用量設定試験 | ギリアド・サイエンシズ株式会社 | 治験分担医師の変更 | 承認 |
| 24-007 | nCPAP療法を受けても目中の過度の眠気が認められる日本人閉塞性睡眠時無呼吸症候群患者にBF2,649を経口投与したときの有効性及び安全性を評価する、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験（パート1）と、その後の非盲検、長期投与試験（パート2）からなる第3相試験 | アキュリスファーマ株式会社 | 新たな安全性情報の報告 治験分担医師の変更 | 承認 |

報告事項：治験終了(中止)に関する報告0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。