

第250回 治験審査委員会

作成日：2026年1月20日

日 時	2025年12月24日（水）	
場 所	福岡大学病院 病院A会議室	
時 間	14：00 ～ 14：45	
出席委員	11名	今福 信一，高松 泰，川浪 大治，藤田 昌樹，馬場 康彦，古澤 義久，村松 怜*1，芳賀 真一，弘津 真澄，中村 悦子，神村 英利（*1 オンライン出席）
欠席委員	4名	升谷 耕介，有馬 久富，大倉 義文，押川 麻美

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
12-001	日本イーライリリー株式会社の依頼による代謝機能障害関連脂肪性肝疾患患者を対象としたLY3298176/LY3437943の第Ⅲ相試験	日本イーライリリー株式会社	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
12-002	アムジェン株式会社の依頼による閉塞性睡眠時無呼吸症候群を対象としたmaridebart cafraglutideの第Ⅲ相試験（MARITIME-OSA-2）	アムジェン株式会社	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
12-003	アムジェン株式会社の依頼による閉塞性睡眠時無呼吸症候群を対象としたmaridebart cafraglutideの第Ⅲ相試験（MARITIME-OSA-1）	アムジェン株式会社	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
12-004	大塚製薬株式会社の依頼による統合失調症患者を対象としたSEP-363856の第Ⅲ相試験	大塚製薬株式会社	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
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	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	治験実施計画書等の改訂	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	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	治験実施計画書等の改訂 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	ファイザー株式会社	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	治験実施計画書等の改訂 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
21-014	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、標準治療に乗せた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 治験の期間の変更	承認
21-017	ブリistol・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istol・マイヤーズ スクイブ株式会社	治験実施計画書等の改訂 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ボソーム吸入懸濁液 (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、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 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	承認
22-010	サノフィ株式会社の依頼による心ファブリー病患者を対象としたGZ402671 (venglustat) の第Ⅲ相試験	サノフィ株式会社	治験実施計画書等の改訂 新たな安全性情報の報告	承認
22-011	サノフィ株式会社の依頼によるファブリー病患者を対象としたGZ402671 (venglustat) の第Ⅲ相試験	サノフィ株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
22-015	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	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	治験実施計画書等の改訂	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
22-025	ブリistol・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istol・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
22-028	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
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Opasiran (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	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	治験実施計画書等の改訂	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	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	承認
23-018	酸素投与が必要なウイルス性肺炎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
23-022	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	新たな安全性情報の報告	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 重篤な有害事象報告	承認

23-026	中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としたJNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照及びデュークラバシチニブ実薬対照試験	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
23-028	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 治験実施計画書の改訂 実施状況報告	承認
23-029	経食道運動誘発電位ならびに測定に用いる経食道骨髄刺激電極の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験	(自ら治験を実施する者) 和田 秀一	新たな安全性情報の報告 実施状況報告 モニタリングの報告	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
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ブ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 治験実施計画書の改訂	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	新たな安全性情報の報告	承認
24-005	ブリストル・マイヤーズ スクイブ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	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
24-007	nCPAP療法を受けても日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	承認
24-008	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	新たな安全性情報の報告 重篤な有害事象報告	承認

24-010	A Phase 2b, Multicenter, Randomized, Double-Blind Induction, Placebo-Controlled, Dose-Ranging Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Oral TAK-279 in Subjects with Moderately to Severely Active Crohn's Disease 中等症から重症の活動期クローン病患者を対象に TAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2b相、多施設共同、無作為化、導入期での二重盲検、プラセボ対照、用量設定試験	武田薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
24-014	A Phase 2, Multicenter, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Induction Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Oral TAK-279 in Subjects With Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis 中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象に TAK-279経口製剤の有効性及び安全性を評価する第2相、多施設共同、無作為化、プラセボ対照、導入期での二重盲検試験	武田薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告 目標被験者数の追加	承認
24-015	中等症から重症の活動期クローン病患者を対象にMK-7240 (tulisokibart) 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
24-017	アッヴィ合同会社の依頼による化膿性汗腺炎患者を対象としたlutikizumabの第III相試験	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
24-018	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第III相試験を完了したPMR患者を対象としたAIN457の第III相継続投与試験	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
24-019	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の第III相自己投与試験	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
24-022	ICoN-1：肺非結核性抗酸菌感染症患者を対象に、ガイドラインに準拠した治療に乗せした場合のMNKD-101（クロファジミン吸入用懸濁液）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、第3相試験（パートA）及び非盲検継続投与試験（パートB）	イービーエス株式会社	新たな安全性情報の報告 重篤な有害事象報告	承認
24-023	KMバイオロジクス株式会社の依頼によるCIDP及びMMN患者を対象としたGGLの第III相試験	KMバイオロジクス株式会社	新たな安全性情報の報告 治験実施計画書等の改訂	承認
24-024	アストラゼネカ社の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたRilvegostomig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
24-025	アストラゼネカ社の依頼による転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象としたRilvegostomig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
24-026	PD-L1が高発現している（TC≥50%）アクションナブルゲノム変化のない進行非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象にDato-DXdとRilvegostomigの併用療法又はRilvegostomig単剤療法をペムプロリズマブ単剤療法と比較する第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

24-027	IgA腎症の成人を対象とするPOVETACICEPTの第3相無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (RAINIER)	(治験国内管理人) イービーエス株式会社	治験実施計画書等の改訂 新たな安全性情報の報告	承認
24-032	変形性膝関節症を対象とした自己軟骨細胞加工製品 (IK-01) の有効性及び安全性を検証する検証的臨床試験	CynosBio株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
24-034	生物学的製剤による治療歴のない活動性乾癬性関節炎患者の治療における JNJ-77242113の有効性及び安全性を評価する第3相, 多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照試験	ヤンセンファーマ株式会社	治験実施計画書等の改訂 新たな安全性情報の報告	承認
25-001	中等症から重症のアトピー性皮膚炎の患者を対象としたJNJ-95475939 の有効性及び安全性を評価する多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ及び実薬対照, 用量設定, 第2b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
25-002	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相長期投与試験	武田薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
25-003	中外製薬株式会社の依頼による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R07790121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
25-004	A study to compare pharmacokinetics, efficacy, safety, and immunogenicity of MB12 to KeytrudaR in non-small cell lung cancer (Integrated pharmacokinetics and efficacy similarity study)	ケミカルバイオリサーチ株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
25-005	旭化成ファーマ株式会社の依頼によるART-123の第3相臨床試験	旭化成ファーマ株式会社	治験分担医師の変更 新たな安全性情報の報告	承認
25-006	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相比較試験	武田薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
25-007	代謝機能障害関連脂肪肝炎 (MASH) 及び線維化を有する被験者を対象に pegozaferminの有効性及び安全性を評価する第3相試験	メドベイス・ジャパン株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
25-009	A Multi-Center, Randomized, Double-Blind, and Placebo-Controlled Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Zascitinib (TAK-279) in Subjects with Active Psoriatic Arthritis Stratified by Prior Biologic Use (LATITUDE-PsA-3002)	武田薬品工業株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
25-010	中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象としてESK-001の長期的な安全性、有効性及び反応の持続性を評価する継続投与試験 (ONWARD3)	Fortrea Japan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

25-011	中等度から重症の化膿性汗腺炎患者を対象に tulisokibart を投与した際の有効性と安全性を検討する後期第Ⅱ相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検試験□	MSD株式会社	治験実施計画書等の改訂 新たな安全性情報の報告	承認
25-013	中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたR07790121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
25-014	気管支拡張症患者を対象としてBI 1291583 2.5 mg を1日1回、最長76週間投与したときの有効性、安全性及び忍容性を評価する第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照比較試験 (AIRTIVITY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
25-015	ARDSを対象としたNOA-001の探索的試験□	東レ株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
25-016	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2型糖尿病、高血圧及び心血管疾患を有する患者を対象としたvicadrost (BI 690517) とエンバグリフロジン (BI 10773) の第Ⅲ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
25-017	アムジェン株式会社の依頼による肥満症患者を対象としたmaridebart cafraglutide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 治験実施計画書等の改訂	承認
25-018	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潰瘍性大腸炎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	新たな安全性情報の報告	承認
25-020	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY4268989及びLY3074828の第2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
25-021	中等度から最重症の慢性閉塞性肺疾患患者を対象にAZD6793の有効性を検討する試験	アストラゼネカ株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
25-022	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, 3-Arm, 3-Period Study to Assess the Efficacy and Safety of a New Formulation of Oral Cladribine Compared with Placebo in Participants with Generalized Myasthenia Gravis 全身型重症筋無力症の患者を対象に、経口クラドリピン新規製剤の有効性及び安全性をプラセボと比較して評価する第3相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、3群、3期、比較試験	メルクバイオフarma株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
25-024	慢性閉塞性肺疾患患者を対象にastegolimabの長期安全性を評価する第Ⅲ相、非盲検、継続投与試験 A PHASE III OPEN-LABEL EXTENSION STUDY TO EVALUATE THE LONG-TERM SAFETY OF ASTEGOLIMAB IN PATIENTS WITH CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISEASE	Fortrea Japan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

25-025	日本イーライリリー株式会社の依頼によるうつ病患者を対象としたLY3537031の第III相試験	日本イーライリリー株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
25-026	大塚製薬の依頼による成人ADHD患者を対象としたEB-1020の第II/III相試験	大塚製薬株式会社	治験実施計画書等の改訂 新たな安全性情報の報告	承認
25-027	大塚製薬の依頼による成人ADHD患者を対象としたEB-1020の第III相長期投与試験	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	承認

迅速審査報告：迅速審査の内容及び結果を報告した。

管理番号	治験課題略称	治験依頼者	報告内容
24-017	アッヴィ合同会社の依頼による化膿性汗腺炎患者を対象としたlutikizumabの第III相試験	アッヴィ合同会社	契約症例数の変更

報告事項：治験終了(中止)に関する報告1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。