

第239回 治験審査委員会

作成日：2025年1月27日

日 時	2025年1月15日（水）		
場 所	福岡大学病院 A会議室		
時 間	14:00 ~ 14:20		
出席委員	14名	今福 信一, 高松 泰, 川浪 大治, 升谷 耕介, 藤田 昌樹, 馬場 康彦, 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	1名	有馬 久富	

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
18-014	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
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	治験契約書の改訂	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ボンバ病を対象とした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	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
20-012	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
20-018	（治験国内管理人）IQVIAサービスズ 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
20-028	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 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
21-014	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	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ゾーム吸入懸濁液 (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 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、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	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ブレクスピラゾール週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	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
22-025	プリストル・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	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	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	重篤な有害事象報告 実施状況報告	承認
22-030	杏林製薬株式会社の依頼による肺サルコイドーシス患者を対象としたefzofitimodの第III相臨床試験	杏林製薬株式会社	実施状況報告	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	治験実施計画書等の改訂	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 治験実施計画書等の改訂	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 治験実施計画書等の改訂	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グルハイム株式会社	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
23-020	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 治験実施計画書等の改訂	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	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 重篤な有害事象報告	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
23-026	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ソズマブ、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 治験実施計画書等の改訂	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	実施状況報告	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 実施状況報告 治験実施計画書等の改訂 覚書の作成	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 治験実施計画書等の改訂 実施状況報告	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	重篤な有害事象報告	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	新たな安全性情報の報告	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	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hn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
24-012	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるPD-L1高発現で未治療の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免疫療法の第III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	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	治験実施計画書等の改訂	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	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	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上乗せした場合の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）	イーピーエス株式会社	治験実施計画書等の改訂	承認
24-028	キッセイ薬品工業株式会社の依頼によるKDT-3594の後期第II相試験	キッセイ薬品工業株式会社	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。