

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時: 西暦2021年2月10日 19時20分~20時28分

開催場所: 京橋エドグラン24 階 会議室 & テレビ会議

出席委員: 塚英彰、横山孝、岩井信市、由良明彦、稲澤譲治、平野俊彦、磯麻里子、久保田伸、石井梨奈、林田由美

成分記号等	治験依頼者名	開発の相	対象疾患名等	区分	審査/報告事項	審査結果	対象施設数	主な質疑内容/その他
ABT-494	アッヴィ合同会社	第Ⅲ相	関節リウマチ	審査	安全性情報等	承認	1	
ABT-494	アッヴィ合同会社	第Ⅲ相	関節リウマチ	審査	安全性情報等	承認	1	
BAY1002670	バイエル薬品株式会社	第Ⅲ相	子宮筋腫	審査	治験実施の適否	承認	4	
LY3009104	日本イーライリリー株式会社	第Ⅲ相	アトピー性皮膚炎	審査	治験実施の適否	承認	2	
				審査	安全性情報等	承認	2	
BAY1002670	バイエル薬品株式会社	第Ⅲ相	子宮筋腫	審査	治験実施の適否	承認	2	
NK105	日本化薬株式会社	第Ⅱ相	乳癌	審査	治験実施の適否	承認	1	
RTA 402	協和キリン株式会社	第Ⅲ相	糖尿病性腎臓病	審査	治験実施の適否	承認	2	
				審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験実施状況	承認	1	
LY3009104	日本イーライリリー株式会社	第Ⅲ相	アトピー性皮膚炎	審査	治験実施の適否	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	1	
BuMA-001	Pioneer Lifescience Technologies Japan 株式会社	第Ⅲ相	安定冠動脈疾患またはST上昇を伴わない急性冠症候群	審査	安全性情報等	承認	1	
Dapagliflozin(BMS-512148)	アストラゼネカ株式会社	第Ⅲ相	慢性心不全	審査	安全性情報等	承認	4	
CCI	インターステム株式会社	-	膝関節軟骨欠損症	審査	治験実施の適否	承認	1	
				審査	重篤な有害事象等	承認	1	
NN9535	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	第Ⅲ相	過体重又は肥満被験者	審査	治験実施の適否	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	1	
Upadacitinib (ABT-494)	アッヴィ合同会社	第Ⅱb/Ⅲ相	潰瘍性大腸炎	審査	治験実施の適否	承認	1	
Upadacitinib (ABT-494)	アッヴィ合同会社	第Ⅲ相	潰瘍性大腸炎	審査	治験実施の適否	承認	1	
Upadacitinib (ABT-494)	アッヴィ合同会社	第Ⅲ相	潰瘍性大腸炎	審査	治験実施の適否	承認	1	
Upadacitinib (ABT-494)	アッヴィ合同会社	第Ⅲ相	クローン病	審査	治験実施の適否	承認	1	
Upadacitinib (ABT-494)	アッヴィ合同会社	第Ⅲ相	クローン病	審査	治験実施の適否	承認	1	
Upadacitinib (ABT-494)	アッヴィ合同会社	第Ⅲ相	クローン病	審査	治験実施の適否	承認	1	
TK-023	帝國製薬株式会社	第Ⅲ相	アルツハイマー型認知症	審査	安全性情報等	承認	2	
LY3298176	日本イーライリリー株式会社	第Ⅲ相	2型糖尿病	審査	治験実施の適否	承認	10	
LY3298176	日本イーライリリー株式会社	第Ⅲ相	2型糖尿病	審査	治験実施の適否	承認	1	
TK-023	帝國製薬株式会社	第Ⅲ相	アルツハイマー型認知症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
ASP2151	マルホ株式会社	第Ⅲ相	口唇ヘルペス	審査	治験実施の適否	承認	2	
				報告	安全性情報等	-	2	
パロキサビル マルボキシル	F. Hoffmann-La Roche, Ltd.	第Ⅲ相	インフルエンザ	審査	治験実施の適否	承認	3	

特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時: 西暦2021年2月10日 19時20分～20時28分

開催場所: 京橋エドグラン24 階 会議室 & テレビ会議

出席委員: 塚英彰、横山孝、岩井信市、由良明彦、稲澤譲治、平野俊彦、磯麻里子、久保田伸、石井梨奈、林田由美

成分記号等	治験依頼者名	開発の相	対象疾患名等	区分	審査/報告事項	審査結果	対象施設数	主な質疑内容/その他
セロンセルチブ	ギリアド・サイエンシズ株式会社	第Ⅲ相	糖尿病性腎臓病	審査	安全性情報等	承認	2	
TS-152	大正製薬株式会社	第Ⅲ相	関節リウマチ	審査	治験実施の適否	承認	2	
QBW251	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅱ相	COPD	審査	治験実施の適否	承認	1	
ベンラリズマブ	アストラゼネカ株式会社	第Ⅲ相	慢性閉塞性肺疾患 (COPD)	審査	治験実施の適否	承認	1	
GP2411	ヘキサラAG/サンドInc	第Ⅰ/Ⅲ相	骨粗鬆症	審査	治験実施の適否	承認	5	
GSK3196165	IQVIAサービシズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)	第Ⅲ相	関節リウマチ	審査	治験実施の適否	承認	1	
GSK3196165	IQVIAサービシズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)	第Ⅲ相	関節リウマチ	審査	治験実施の適否	承認	1	
S-600918	塩野義製薬株式会社	後期第Ⅱ相	慢性咳嗽	審査	治験実施の適否	承認	1	
AGN-241689	アラガン・ジャパン株式会社	第Ⅲ相	慢性片頭痛	審査	治験に関する変更	承認	1	
MND-2119	持田製薬株式会社	第Ⅲ相	高トリグリセリド血症	審査	治験実施の適否	承認	6	
OPC-64005	大塚製薬株式会社	第Ⅱ相	大うつ病性障害	審査	治験実施の適否	承認	8	
BAY 2433334	バイエル薬品株式会社	第Ⅱb相	急性心筋梗塞	審査	治験実施の適否	承認	1	
G-1	株式会社JIMRO	-	敗血症	審査	治験実施の適否	承認	1	
MD-120	持田製薬株式会社	第Ⅲ相	うつ病	審査	治験実施の適否	承認	5	
ST-605	株式会社エムズサイエンス	第Ⅱ相	単純ヘルペスウイルス角膜炎	審査	治験実施の適否	承認	1	
CL2020	株式会社生命科学インスティテュート	第Ⅲ相	ST上昇型急性心筋梗塞	審査	治験実施の適否	承認	1	
BIIB037	バイオジェン・ジャパン株式会社	第Ⅲb相	アルツハイマー病	審査	治験実施の適否	承認	2	
CNT01959(グセルクマブ)	ヤンセンファーマ株式会社	第Ⅲ相	クローン病	審査	治験実施の適否	承認	1	
etrasimod(APD334)	IQVIAサービシズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)	第Ⅲ相	潰瘍性大腸炎	審査	治験実施の適否	承認	1	
LY573144	日本イーライリリー株式会社	第Ⅲ相	小児片頭痛	審査	治験実施の適否	承認	1	
LY573144	日本イーライリリー株式会社	第Ⅲ相	小児片頭痛	審査	治験実施の適否	承認	1	
BAY94-8862	バイエル薬品株式会社	第Ⅲ相	心不全	審査	治験実施の適否	承認	2	
TQJ230	ノバルティス ファーマ株式会社	第Ⅲ相	心血管系疾患	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
AGN-241689	アラガン・ジャパン株式会社	第Ⅲ相	慢性片頭痛または反復性片頭痛	審査	治験に関する変更	承認	1	
TAS-303	大鵬薬品工業株式会社	第Ⅱ相	腹圧性尿失禁	審査	治験実施の適否	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
AZD1222	アストラゼネカ株式会社	第Ⅰ/Ⅱ相	COVID19	審査	治験実施の適否	承認	3	
Otilimab (GSK3196165)	IQVIAサービシズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)	第Ⅲ相	関節リウマチ	審査	治験実施の適否	承認	1	
etrasimod(APD334)	IQVIAサービシズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)	第Ⅲ相	潰瘍性大腸炎	審査	治験実施の適否	承認	1	
etrasimod(APD334)	IQVIAサービシズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)	第Ⅲ相	潰瘍性大腸炎	審査	治験実施の適否	承認	1	
ACT-541468	イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社	第Ⅲ相	不眠障害	審査	治験実施の適否	承認	4	

# 特定非営利活動法人臨床研究の倫理を考える会治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時: 西暦2021年2月10日 19時20分～20時28分

開催場所: 京橋エドグラン24 階 会議室 & テレビ会議

出席委員: 堺英彰、横山孝、岩井信市、由良明彦、稲澤譲治、平野俊彦、磯麻里子、久保田伸、石井梨奈、林田由美

成分記号等	治験依頼者名	開発の相	対象疾患名等	区分	審査/報告事項	審査結果	対象施設数	主な質疑内容/その他
JNJ-63733657	ヤンセンファーマ株式会社	第Ⅱ相	早期アルツハイマー病	審査	治験実施の適否	承認	1	
FOY-305	小野薬品工業株式会社	第Ⅲ相	COVID-19	審査	治験実施の適否	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	1	