

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2022年4月14日 18時30分~21時12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、由良明彦、稲澤譲治、平野俊彦、磯麻里子、森ちづる、米久保功、池亀均、久保田伸、石井梨奈

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	
MedJ-01	IQVIAサービシーズジャパン株式会社	-	冠動脈狭窄	審査	安全性情報等	承認	2	
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	安全性情報等	承認	2	
RTA 402	協和キリン株式会社	第Ⅲ相	糖尿病性腎臓病	審査	安全性情報等	承認	2	
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	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	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
OPC-34712	大塚製薬株式会社	第Ⅱ/Ⅲ相	大うつ病性障害	審査	安全性情報等	承認	4	
				審査	治験実施状況	承認	5	
Dapagliflozin(BMS-512148)	アストラゼネカ株式会社	第Ⅲ相	慢性心不全	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	4	
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	重篤な有害事象等	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Ⅲ相	潰瘍性大腸炎	審査	安全性情報等	承認	1	
Gantenerumab	中外製薬株式会社	第Ⅱ相	アルツハイマー病	審査	安全性情報等	承認	1	
BIIB093	バイオジェン・ジャパン株式会社	第Ⅲ相	大脳半球梗塞後の重度脳浮腫	審査	安全性情報等	承認	1	
TS-152	大正製薬株式会社	第Ⅲ相	関節リウマチ	審査	重篤な有害事象等	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	治験に関する変更	承認	1	
GP2411	ヘキサールAG/サンドInc	第Ⅰ/Ⅲ相	骨粗鬆症	審査	安全性情報等	承認	5	
GSK3196165	IQVIAサービシーズ 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	安全性情報等	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	報告	治験終了	-	1	
OPC-64005	大塚製薬株式会社	第Ⅱ相	大うつ病性障害	報告	治験終了	-	1	
BAY 2433334	バイエル薬品株式会社	第Ⅱb相	急性心筋梗塞	報告	治験終了	-	1	
G-1	株式会社JIMRO	-	敗血症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
MD-120	持田製薬株式会社	第Ⅲ相	うつ病	審査	安全性情報等	承認	5	
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	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	2	
RO6889450	中外製薬株式会社	第Ⅱ相	急性期統合失調症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	

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2022年4月14日 18時30分~21時12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、由良明彦、稲澤譲治、平野俊彦、磯麻里子、森ちづる、米久保功、池亀均、久保田伸、石井梨奈

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
RO6889450	中外製薬株式会社	第Ⅱ相	陰性症状統合失調症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	
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	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	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	安全性情報等	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	安全性情報等	承認	1	
BAY94-8862	バイエル薬品株式会社	第Ⅲ相	心不全	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	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	
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	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
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	安全性情報等	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	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	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	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
AMG0001	アンジェス株式会社	第Ⅲ相	慢性動脈閉塞症	審査	安全性情報等	承認	1	
MK-8189	MSD株式会社	第Ⅱ相	統合失調症	審査	安全性情報等	承認	1	
BAN2401	エーザイ株式会社	第Ⅲ相	プレクリニカルアルツハイマー病	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	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	重篤な有害事象等	承認	1	
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	治験に関する変更	承認	2	
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	治験に関する変更	承認	7	
BI 425809	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	第Ⅲ相	統合失調症	審査	治験実施状況	承認	1	
JTE-051	日本たばこ産業株式会社	第Ⅱ相	間質性膀胱炎	審査	安全性情報等	承認	8	
				審査	治験に関する変更	承認	8	
ジボテンタン/ダバグリフロジン	アストラゼネカ株式会社	第2b相	慢性腎臓病	審査	安全性情報等	承認	1	
T-705a	富士フイルム 富山化学株式会社	第Ⅲ相	COVID-19感染症	審査	治験に関する変更	承認	2	
				報告	その他	-	1	COVID-19治療薬追加に関するご報告とお願い
SP0253	サノフィ株式会社	第Ⅲ相	COVID-19ワクチン	審査	重篤な有害事象等	承認	2	
				審査	安全性情報等	承認	5	

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2022年4月14日 18時30分~21時12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、由良明彦、稲澤譲治、平野俊彦、磯麻里子、森ちづる、米久保功、池亀均、久保田伸、石井梨奈

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
LNA043	ノバルティスファーマ株式会社	第2b相	活動性変形性膝関節症	審査	治験に関する変更	承認	3	
SM-13496	大日本住友製薬株式会社	第Ⅲ相	統合失調症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
-	日本イーライリリー株式会社	第Ⅰ相	-	審査	安全性情報等	承認	1	
FSN-013	富士製薬工業株式会社	第Ⅲ相	月経困難症	審査	安全性情報等	承認	3	
FSN-013	富士製薬工業株式会社	第Ⅲ相	子宮内膜症	審査	安全性情報等	承認	5	
LTS14424	サノフィ株式会社	第Ⅲ相	小児喘息	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
ABBV-154	アッヴィ合同会社	第2b相	関節リウマチ	審査	安全性情報等	承認	1	
RH-01	国家公務員共済組合連合会枚方公済病院 北口勝司	医療機器	心臓リハビリテーションの適応となる心疾患	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
JNJ-78901563	ヤンセンファーマ株式会社	第Ⅲ相	侵襲性腸管外病原性大腸菌感染症	審査	治験に関する変更	承認	4	
FHM-001	DTアクシス株式会社	-	うつ病	審査	治験に関する変更	承認	1	
MT-8554	田辺三菱製薬株式会社	第Ⅱ相	糖尿病性神経障害性疼痛	審査	治験に関する変更	承認	3	
K-237	興和株式会社	第Ⅲ相	軽症の新型コロナウイルス感染症	審査	治験実施の適否	承認	3	
				審査	安全性情報等	承認	5	
				審査	治験に関する変更	承認	5	
-	日本イーライリリー株式会社	第Ⅰ相	-	審査	治験に関する変更	承認	1	
M529101	マルホ株式会社	第Ⅰ相	-	報告	治験終了	-	1	
AMG407	アムジェン株式会社	第Ⅲ相	掌蹠膿疱症	審査	安全性情報等	承認	5	
				審査	治験に関する変更	承認	5	
Elezanumab	アッヴィ合同会社	第Ⅱ相	急性脳梗塞	審査	安全性情報等	承認	1	
S-268019	塩野義製薬株式会社	第Ⅲ相	COVID-19ワクチン	審査	重篤な有害事象等	承認	3	
				審査	治験に関する変更	承認	11	
1378-0005	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	第Ⅱ相	慢性腎臓病	審査	安全性情報等	承認	10	
				審査	治験に関する変更	承認	10	
VAC18193	ヤンセンファーマ株式会社	第Ⅲ相	RSVワクチン	審査	安全性情報等	承認	13	
				審査	治験に関する変更	承認	13	
HZN-001	Horizon Therapeutics U.S.A., Inc.	第Ⅲ相	活動性甲状腺眼症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
JNJ-67896062	ヤンセンファーマ株式会社	第Ⅲ相	小児肺動脈性肺高血圧症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	

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2022年4月14日 18時30分～21時12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、由良明彦、稲澤譲治、平野俊彦、磯麻里子、森ちづる、米久保功、池亀均、久保田伸、石井梨奈

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
S-812217	塩野義製薬株式会社	第Ⅲ相	うつ病	報告	その他	-	3	2/10IRBの持ち帰り質問の回答
TR-012001	株式会社SNLD	第Ⅰ相	パーキンソン病のオフ症状	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2022/3/22 審査結果:承認
nemolizumab	マルホ株式会社	第Ⅰ相	-	審査	安全性情報等	承認	1	
DS-5670a	第一三共株式会社	第Ⅰ/Ⅱ/Ⅲ相	COVID-19ワクチン	審査	治験に関する変更	承認	4	
				報告	その他	-	4	3/24IRBの持ち帰り質問の回答
MK-6482	MSD株式会社	第Ⅰ相	RCC	審査	治験実施の適否	承認	1	治験デザイン、有害事象、作用機序、治験薬、対象者、選択基準
SAF312	ノバルティスファーマ株式会社	第Ⅱ相	疼痛(眼表面)	審査	治験実施の適否	修正の上で承認	1	検査項目、同意説明文書、治験薬