

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12月8日 18時30分~20時58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
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	
				審査	治験実施状況	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	報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2022/11/14 審査結果:承認
CCI	インターステム株式会社	-	膝関節軟骨欠損症	審査	治験に関する変更	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	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	
				報告	開発の中止等	-	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	
				審査	治験実施状況	承認	1	
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	安全性情報等	承認	3	
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	安全性情報等	承認	1	
GSK3196165	JQVIA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	報告	開発の中止等	-	1	
G-1	株式会社JIMRO	-	敗血症	審査	治験に関する変更	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	
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	治験実施状況	承認	1	
KW-3357	協和キリン株式会社	第Ⅲ相	早発型重症妊娠高血圧腎症	審査	治験に関する変更	承認	1	
BIIB037	バイオジェン・ジャパン株式会社	第Ⅲ相	アルツハイマー病	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験実施状況	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	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	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	2	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2022/11/14 審査結果:承認
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	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	2	
				報告	迅速審査実施	-	2	審査終了日:2022/11/14 審査結果:承認

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12月8日 18時30分～20時58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
Otilimab (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	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
				報告	開発の中止等	-	1	
etrasimod(APD334)	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	潰瘍性大腸炎	審査	安全性情報等	承認	1	
				報告	治験終了	-	1	
etrasimod(APD334)	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	潰瘍性大腸炎	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	
JTE-051	日本たばこ産業株式会社	第Ⅱ相	間質性膀胱炎	審査	治験実施状況	承認	1	
SP0253	サノフィ株式会社	第Ⅲ相	COVID-19ワクチン	審査	治験に関する変更	承認	5	
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	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
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	
				審査	治験に関する変更	承認	3	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2022/10/31 審査結果:承認
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	
TW-4752N	東和薬品株式会社	第Ⅲ相	アルツハイマー型認知症	審査	重篤な有害事象等	承認	2	
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	
MIJ821	ノバルティス ファーマ株式会社	第Ⅱb相	大うつ病性障害	審査	治験に関する変更	承認	1	
AYD001	株式会社陽進堂	第Ⅲ相	-	審査	安全性情報等	承認	3	
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	重篤な有害事象等	承認	3	
				審査	安全性情報等	承認	4	
FHM-001	DTアクシス株式会社	-	うつ病	報告	治験終了	-	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	報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2022/11/14 審査結果:承認
				報告	治験終了	-	1	
-	日本イーライリリー株式会社	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	
Elezanumab	アッヴィ合同会社	第Ⅱ相	急性脳梗塞	審査	治験に関する変更	承認	1	
BFF MDI(PT009)、BD MDI(PT008)	アストラゼネカ株式会社	第Ⅲ相	コントロール不良な喘息	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
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	2	

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12月8日 18時30分~20時58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
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	11	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
				審査	治験実施状況	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	重篤な有害事象等	承認	3	
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	
イメグリミン塩酸塩	住友ファーマ株式会社	第IV相	2型糖尿病	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
				審査	治験実施状況	承認	2	
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	
DS-5670a	第一三共株式会社	第I/II/III相	COVID-19ワクチン	審査	重篤な有害事象等	承認	3	
				審査	安全性情報等	承認	4	
				審査	治験に関する変更	承認	4	
テルゼパチド(LY3298176)	日本イーライリリー株式会社	第III相	閉塞性睡眠時無呼吸症候群(GPI1)	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
MK-6482	MSD株式会社	第I相	RCC	報告	治験終了	-	1	
テルゼパチド(LY3298176)	日本イーライリリー株式会社	第III相	閉塞性睡眠時無呼吸症候群(GPI2)	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
-	田辺三菱製薬株式会社	第I相	-	審査	安全性情報等	承認	1	
LY3002813	日本イーライリリー株式会社	第III相	プレクリニカル期アルツハイマー病	審査	安全性情報等	承認	1	
B2411367	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	第III相	全般性不安障害	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
B2411368	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	第III相	全般性不安障害	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
GSK3511294(217095)	グラクソ・スミスクライン株式会社	第III相	鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎	審査	安全性情報等	承認	1	
Treprostinil Palmitil Inhalation Powder (TPIP)	インスメッド合同会社	第2b相	肺動脈性肺高血圧症	審査	安全性情報等	承認	1	
mRNA-1345	株式会社新日本科学PPD	第II/III相	RSVワクチン	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	4	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
S-268019	塩野義製薬株式会社	第II/III相	COVID-19ワクチン	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
LY3650150	日本イーライリリー株式会社	第III相	小児アトピー性皮膚炎	審査	安全性情報等	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12月8日 18時30分~20時58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
				審査	治験に関する変更	承認	1	
BII037	バイオジェン・ジャパン株式会社	第IIIb/IV相	アルツハイマー病	審査	安全性情報等	承認	3	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2022/10/31 審査結果:承認
NN9838	ノボ ノルディスク ファーマ 株式会社	第III相	肥満症	審査	安全性情報等	承認	3	
RTX-GRT7039	株式会社アイコン・ジャパン	第III相	変形性膝関節症	審査	治験に関する変更	承認	1	
BF2.649	アキュリスファーマ株式会社	第III相	ナルコレプシー	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
TAS-205	大鵬薬品工業株式会社	第III相	筋ジストロフィー	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
BF2.649	アキュリスファーマ株式会社	第III相	閉塞性睡眠時無呼吸症候群	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
S-268019	塩野義製薬株式会社	第I/II/III相	COVID-19ワクチン(小児)	審査	治験に関する変更	承認	1	
LY3819469	日本イーライリリー株式会社	第II相	Lp(a)高値	審査	治験に関する変更	承認	1	
depemokimab	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社	第III相	好酸球増多症候群	審査	治験実施の適否	修正の上で承認	1	同意説明文書、治験薬、選択除外基準、(同意説明文書の修正)
Mepolizumab (SB-240563)	グラクソ・スミスクライン株式会社	第III相	COPD	審査	治験実施の適否	修正の上で承認	2	同意説明文書、選択除外基準、治験薬、(同意説明文書の修正)
Peresolimab (LY3462817)	日本イーライリリー株式会社	第III相	関節リウマチ	審査	治験実施の適否	修正の上で承認	1	同意説明文書、負担軽減費、治験薬、(同意説明文書の修正)