開催日時: 西暦2023年12月15日 18時20分~22時20分 開催場所: 京橋エドグラン24階 会議室 & テレビ会議

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
ウパダシチニブ	アッヴィ合同会社	Ш	アトピー性皮膚炎	審査	安全性情報等	承認	1	
BAN2401	エーザイ株式会社	Ш	早期アルツハイマー病	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	
ELX 1805J	株式会社Cardiatech	医療機器	de novoネイティブ冠動脈病変	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
高用量アフリベルセプト	バイエル薬品株式会社	Ш	滲出型加齢黄斑変性	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	
RO7112689(Crovalimab)	中外製薬株式会社	Ш	発作性夜間へモグロビン尿症	審査	安全性情報等	承認	1	
finerenone	バイエル薬品株式会社	Ш	左室駆出率40%以上の心不全	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-63733657	ヤンセンファーマ株式会社	П	早期アルツハイマー病	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
TMC207	ヤンセンファーマ株式会社	П/Ш	治療抵抗性の肺Mycobacterium avium complex(MAC)症	審査	安全性情報等	承認	1	
TQJ230	ノバルティス ファーマ株式会社	Ш	心血管疾患の既往を有する患者	審査	安全性情報等	承認	1	
cenobamate	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	Ш	部分てんかん	審査	安全性情報等	承認	1	
NN9535	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	Ш	非アルコール性脂肪肝炎	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
EFC16819	サノフィ株式会社	Ш	慢性閉塞性肺疾患	審査	治験実施状況	承認	3	
AZD7594	アストラゼネカ株式会社	Ш	喘息	審査	安全性情報等	承認	4	
				審査	治験に関する変更	承認	4	
SEP-363856	住友ファーマ株式会社	П/Ш	統合失調症	審査	安全性情報等	承認	1	
				報告	その他	_	1	新規同意取得中断
Eptinezumab	H. Lundbeck A/S	Ш	片頭痛	審査	安全性情報等	承認	2	
Eptinezumab	H. Lundbeck A/S	Ш	片頭痛	審査	安全性情報等	承認	2	
GSK3511294	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	Ш	喘息	審査	安全性情報等	承認	4	
LY3002813	日本イーライリリー株式会社	Ш	早期症候性アルツハイマー	審査	安全性情報等	承認	5	
				審査	治験に関する変更	承認	4	
GSK2857916	グラクソ・スミスクライン株式会社	Ш	多発性骨髄腫	審査	安全性情報等	承認	1	
ジルコニウムシクロケイ酸ナトリウム水和物(SZC)	アストラゼネカ株式会社	Ш	高カリウム血症	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
NNC0194-0499, NN9535, NNC0174-0833	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	II	非アルコール性脂肪肝炎	審査	安全性情報等	承認	1	
GSK2330672	グラクソ・スミスクライン株式会社	Ш	胆汁うっ滞性そう痒症	審査	安全性情報等	承認	1	

開催日時: 西暦2023年12月15日 18時20分~22時20分 開催場所: 京橋エドグラン24階 会議室 & テレビ会議

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
etrasimod(APD334)	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	п п	潰瘍性大腸炎(203)	審査	安全性情報等	承認	1	
				報告	治験終了	-	1	
Ziltivekimab	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	Ш	冠動脈疾患	審査	安全性情報等	承認	4	
				審査	治験実施状況	承認	1	
MT-3921	田辺三菱製薬株式会社	Ι	急性期外傷性脊髄損傷	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	2	
BAY94-8862	バイエル薬品株式会社	Ш	慢性腎臓病(21177)	審査	安全性情報等	承認	5	
				審査	治験に関する変更	承認	5	
NN1535	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	Ш	2型糖尿病	審査	安全性情報等	承認	2	
NS-304	日本新薬株式会社	I	-	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
_	日本イーライリリー株式会社	I	-	審査	安全性情報等	承認	1	
エンパグリフロジン	(治験国内管理人)Fortrea Japan株式会社	Ш	急性心筋梗塞	審査	安全性情報等	承認	1	
etrasimod	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	11/111	クローン病	審査	安全性情報等	承認	1	
LF111	あすか製薬株式会社	Ш	避妊	審査	安全性情報等	承認	1	
SEP-4199 CR	住友ファーマ株式会社	Ш	双極Ⅰ型障害	審査	治験実施状況	承認	1	
SEP-4199 CR	住友ファーマ株式会社	Ш	双極Ⅰ型障害	報告	治験終了	_	1	
MK-1654	MSD株式会社	Ш	RSウイルス感染症	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	
TP-1211	大正製薬株式会社	I	-	報告	治験終了	_	1	
LNP023	ノバルティス ファーマ株式会社	Ш	発作性夜間ヘモグロビン尿症	審査	安全性情報等	承認	1	
Fedratinib	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	I/I	骨髓線維症	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験実施状況	承認	1	
NS-580	日本新薬株式会社	I	_	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	6	
KAR	科研製薬株式会社	Ш	アタマジラミ症	審査	治験に関する変更	承認	1	
JR-401	JCRファーマ株式会社	Ш	SHOX 異常症	報告	治験終了	_	1	
ONO-2017	小野薬品工業株式会社	Ш	てんかん	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
ALT-L9-03	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社	Ш	_	審査	安全性情報等	承認	1	
KD-414	Meiji Seika ファルマ株式会社	11/111	_	審査	安全性情報等	承認	2	
KD-414	Meiji Seika ファルマ株式会社	Ш	_	審査	安全性情報等	承認	7	
LY3209590	日本イーライリリー株式会社	Ш	2型糖尿病	審査	安全性情報等	承認	1	

開催日時: 西暦2023年12月15日 18時20分~22時20分 開催場所: 京橋エドグラン24階 会議室 & テレビ会議

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
OPC-34712FUM	大塚製薬株式会社	Ш	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	
OPC-34712FUM	大塚製薬株式会社	Ш	統合失調症	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
NP029-P01	ニプロ株式会社	Ш	透析シャント不全	審査	重篤な有害事象等	承認	2	
				審査	治験実施状況	承認	1	
TS-142	大正製薬株式会社	Ш	不眠障害	審査	安全性情報等	承認	2	
ONO-4059	小野薬品工業株式会社	Ш	天疱瘡	審査	安全性情報等	承認	1	
Cariprazine	アッヴィ合同会社	Ш	統合失調症	審査	安全性情報等	承認	1	
M281_JNJ-80202135 (Nipocalima	b) ヤンセンファーマ株式会社	11/111	小児全身型重症筋無力症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
LY3209590	日本イーライリリー株式会社	Ш	1型糖尿病	審査	安全性情報等	承認	1	
KLH-2109	キッセイ薬品工業株式会社	Ш	過多月経を有する子宮筋腫	報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年11月28日 審査結果:承認
BHV3000-309	ファイザー株式会社	Ш	片頭痛	審査	安全性情報等	承認	4	
				審査	治験に関する変更	承認	4	
BHV3000-313	ファイザー株式会社	П/Ш	片頭痛	審査	安全性情報等	承認	5	
				審査	治験に関する変更	承認	5	
TS-142	大正製薬株式会社	Ш	不眠障害	審査	安全性情報等	承認	5	
VAY736	ノバルティス ファーマ株式会社	Ш	活動性シェーグレン症候群	審査	安全性情報等	承認	3	
STN1013900	参天製薬株式会社	Ш	緑内障または高眼圧症	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
NT 201	帝人ファーマ株式会社	Ш	慢性流涎症	審査	安全性情報等	承認	1	
ACE-536	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ш	-	審査	安全性情報等	承認	1	
NZ-C1909	日本臓器製薬株式会社	I / II	腰椎椎体間固定術	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
KRP-114V	杏林製薬株式会社	I	小児過活動膀胱	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
RTX-GRT7039	(治験国内管理人)株式会社アイコン・ジャパン	Ш	変形性膝関節症	審査	治験に関する変更	承認	1	
AV-45等	日本イーライリリー株式会社	Ш	_	審査	安全性情報等	承認	1	
NS-025	日本新薬株式会社	I	-	報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年11月7日 審査結果:承認
ETB115(SB-497115-GF	() ノバルティス ファーマ株式会社	I	骨髓異形成症候群	審査	安全性情報等	承認	1	
DNPAC0001	医師主導治験	П	COVID-19後遺症	審査	モニタリング・監査報告	承認	1	モニタリング報告書

開催日時: 西暦2023年12月15日 18時20分~22時20分 開催場所: 京橋エドグラン24階 会議室 & テレビ会議

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
BAY 2433334	バイエル薬品株式会社	Ш	心房細動	審査	重篤な有害事象等	承認	3	
				審査	安全性情報等	承認	10	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
TS-142	大正製薬株式会社	I	_	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	その他	承認	1	「安全性情報等に関する報告書」 に対する見解書
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2023年11月21日 審査結果:承認
BAY 2433334	バイエル薬品株式会社	Ш	急性非心原性虚血性脳卒中	審査	重篤な有害事象等	承認	2	
				審査	安全性情報等	承認	8	
				審査	治験に関する変更	承認	6	
FF-31501	富士フイルム富山化学株式会社	Ш	半月板損傷	審査	治験に関する変更	承認	2	
Tozorakimab	アストラゼネカ株式会社	Ш	閉塞性肺疾患	審査	治験に関する変更	承認	5	
				審査	治験実施状況	承認	5	
TS-172	大正製薬株式会社	I	_	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	
				報告	治験終了	-	1	
JNJ-78934804	ヤンセンファーマ株式会社	П	-	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	
Olpasiran (AMG 890)	アムジェン株式会社	Ш	心血管疾患	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験実施状況	承認	2	
SJP-0132	千寿製薬株式会社	Ш	ドライアイ	審査	治験実施状況	承認	1	
AMG451	(治験国内管理人)協和キリン株式会社	Ш	アトピー性皮膚炎	審査	安全性情報等	承認	1	
Epetraborole	メドペイス・ジャパン株式会社	П/Ш	· -	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
IRO2201A	株式会社IDファーマ	Ш	骨粗鬆症	審査	重篤な有害事象等	承認	2	
JNJ-70033093; BMS-986177(milvexian)	ヤンセンファーマ株式会社	Ш	急性冠症候群	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
RGB-19	持田製薬株式会社	Ι	-	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
IRO-203	株式会社IDファーマ	Ι	新型コロナウィルスワクチン	審査	治験に関する変更	承認	1	
GSK3511294	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	± Шa	206713試験又は213744試験の登録被験者	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
nemolizumab	マルホ株式会社	Ш	乳幼児及び小児アトピー性皮膚炎	審査	安全性情報等	承認	1	
Ionapegsomatropin	PRA ヘルスサイエンス株式会社	ш	成人成長ホルモン分泌不全症	審査	安全性情報等	承認	1	

開催日時: 西暦2023年12月15日 18時20分~22時20分 開催場所: 京橋エドグラン24階 会議室 & テレビ会議

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
rilzabrutinib (PRN1008)	サノフィ株式会社	Ш	免疫性血小板減少症	審査	治験に関する変更	承認	1	
RO7434656	中外製薬株式会社	I	-	審査	安全性情報等	承認	1	
PF-06823859	ファイザー株式会社	Ш	活動性特発性炎症性筋疾患	審査	治験に関する変更	承認	2	
Tozorakimab	アストラゼネカ株式会社	Ш	ウイルス性肺感染症	審査	治験に関する変更	承認	3	
Rocatinlimab (AMG 451)	(治験国内管理人)協和キリン株式会社	Ш	アトピー性皮膚炎	審査	安全性情報等	承認	1	
JNJ-77242113	ヤンセンファーマ株式会社	Ш	尋常性乾癬	審査	治験に関する変更	承認	1	
ETC-1002	大塚製薬株式会社	Ш	高LDLコレステロール血症	審査	安全性情報等	承認	1	
BI 456906	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	ш	過体重又は肥満	審査	治験に関する変更	承認	20	
BI 456906	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	ш	肥満症	審査	治験実施の適否	修正の上で承認	10	有害事象、除外基準、対象患者、説明文書、補償制度、選択基準、負担 軽減費
S-268023	塩野義製薬株式会社	ш	_	審査	治験に関する変更	承認	6	
PF-07923568	ファイザー株式会社	П/Ш	RSウイルス感染症	審査	治験実施の適否	承認	2	使用資材、選択基準、被験者選定 方法、選択基準、対象患者、併用禁 止薬、作用機序、併用禁止療法
SK-5307	株式会社三和化学研究所	п/ш	先端巨大症及び下垂体性巨人症	審査	治験実施の適否	承認	1	対象患者、除外基準、服用方法、併 用禁止薬、副作用、検査項目、除外 基準、中止基準
IRO2201A120mgバイアル	株式会社IDファーマ	I	健康成人	審査	治験実施の適否	承認	1	検査方法、副作用対策、検体輸送 方法、説明文書、除外基準、検査項 目、被験者選定方法
REGN668(デュピルマブ)	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社	П/Ш	好酸球性十二指腸炎併発又は非併発の好酸球性胃炎	審査	治験実施の適否	承認	1	有害事象、選択基準、対象患者