

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2024年5月16日 18時30分~20時05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
BuMA-001	SINOMED株式会社	Ⅲ	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:2024年4月8日 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	治験実施状況	承認	1	
パロキサビル マルボキシル	F. Hoffmann-La Roche, Ltd.	Ⅲ	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	Ⅲ	慢性閉塞性肺疾患 (COPD)	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	
BIIB037	バイオジェン・ジャパン株式会社	Ⅲb	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	2	
CNTO1959(グセルクマブ)	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ	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	
BAY94-8862	バイエル薬品株式会社	Ⅲ	心不全	審査	重篤な有害事象等	承認	2	
				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:2024年4月8日 審査結果:承認
TQJ230	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅲ	心血管系疾患	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:2024年4月8日 審査結果:承認
etrasimod(APD334/PF-07915503)	ファイザー株式会社	Ⅲ	潰瘍性大腸炎	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	
MK-8189	MSD株式会社	Ⅱ	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	Ⅲ	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	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2024年4月1日 審査結果:承認
JNJ-63733657	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅱ	早期アルツハイマー病	審査	安全性情報等	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2024年4月22日 審査結果:承認
BI 425809	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	Ⅲ	統合失調症	審査	安全性情報等	承認	2	
JTE-051	日本たばこ産業株式会社	Ⅱ	間質性膀胱炎	報告	迅速審査実施	-	2	審査終了日:2024年4月1日 審査結果:承認 審査終了日:2024年4月8日 審査結果:承認
SP0253	サノフィ株式会社	Ⅲ	COVID-19ワクチン	審査	安全性情報等	承認	4	
LNA043	ノバルティスファーマ株式会社	Ⅱb	活動性変形性膝関節症	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	3	
				審査	治験に関する変更	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2024年5月16日 18時30分~20時05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
LTS14424	サノフィ株式会社	Ⅲ	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	
				審査	治験実施状況	承認	1	
AZD4831	アストラゼネカ株式会社	Ⅱ/Ⅲ	心不全	審査	治験に関する変更	承認	1	
TW-4752N	東和薬品株式会社	Ⅲ	アルツハイマー型認知症	審査	安全性情報等	承認	2	
				報告	治験終了	-	1	
JNJ-78901563	ヤンセンファーマ株式会社	Ⅲ	侵襲性腸管外病原性大腸菌感染症	審査	安全性情報等	承認	4	
				審査	治験に関する変更	承認	3	
				審査	治験実施状況	承認	4	
				報告	迅速審査実施	-	2	審査終了日:2024年4月2日 審査結果:承認 審査終了日:2024年4月8日 審査結果:承認
AMG407	アムジェン株式会社	Ⅲ	掌蹠膿疱症	審査	安全性情報等	承認	4	
Elezanumab	アツヴィ合同会社	Ⅱ	急性脳梗塞	審査	安全性情報等	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2024年4月15日 審査結果:承認
BFF MDI(PT009)、BD MDI(PT008)	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	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-812217	塩野義製薬株式会社	Ⅲ	うつ病	報告	治験終了	-	1	
LY3002813	日本イーライリリー株式会社	Ⅲ	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	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
GSK3511294	グラクソ・スミスクライン株式会社	Ⅲ	鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
B2411367	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	Ⅲ	全般性不安障害	審査	安全性情報等	承認	2	
B2411368	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	Ⅲ	全般性不安障害	審査	安全性情報等	承認	2	
GSK3511294(217095)	グラクソ・スミスクライン株式会社	Ⅲ	鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
Trepstinil Palmitil Inhalation Powder (TPIP)	インスメッド合同会社	Ⅱ b	肺動脈性肺高血圧症	審査	安全性情報等	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2024年4月8日 審査結果:承認
BI 425809	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	Ⅲ	統合失調症	審査	安全性情報等	承認	1	
mRNA-1345	株式会社新日本科学PPD	Ⅱ/Ⅲ	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	治験実施状況	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2024年5月16日 18時30分~20時05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
LY3650150	日本イーライリリー株式会社	Ⅲ	小児アトピー性皮膚炎	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	Ⅲb/Ⅳ	アルツハイマー病	審査	安全性情報等	承認	3	
				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:2024年4月15日 審査結果:承認
NN9838	ノボ ノルディスク ファーマ 株式会社	Ⅲ	肥満症	審査	安全性情報等	承認	3	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
RTX-GRT7039	ICONクリニカルサーチ合同会社	Ⅲ	変形性膝関節症	審査	安全性情報等	承認	1	
BF2.649	アキュリスファーマ株式会社	Ⅲ	ナルコレプシー	審査	安全性情報等	承認	2	
S-217622	塩野義製薬株式会社	Ⅲ	COVID-19感染症	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	Ⅲ	閉塞性睡眠時無呼吸症候群	審査	安全性情報等	承認	1	
LY3819469	日本イーライリリー株式会社	Ⅱ	Lp(a)高値	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:2024年4月1日 審査結果:承認
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	Ⅲ	好酸球増多症候群	審査	安全性情報等	承認	1	
Peresolimab (LY3462817)	日本イーライリリー株式会社	Ⅱ b	関節リウマチ	審査	安全性情報等	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2024年4月8日 審査結果:承認
RGB-19	持田製薬株式会社	Ⅲ	関節リウマチ	審査	安全性情報等	承認	8	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2024年4月8日 審査結果:承認
GSK2140944	グラクソ・スミスクライン株式会社	Ⅲ	急性単純性膀胱炎	報告	治験終了	-	2	
LY06006	(治験国内管理人) バレクセル・インターナショナル株式会社	Ⅲ	骨粗鬆症	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	11	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
BII080	バイオジェン・ジャパン株式会社	Ⅱ	アルツハイマー病	審査	治験に関する変更	承認	2	
				報告	迅速審査実施	-	2	審査終了日:2024年4月15日 審査結果:承認
SAR231893	サノフィ株式会社	Ⅱ	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	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2024年4月8日 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2024年5月16日 18時30分~20時05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
S-005151	塩野義製薬株式会社	II b	急性期脳梗塞	報告	迅速審査実施	-	2	審査終了日:2024年4月8日 審査結果:承認
KD-414	KMバイオロジクス株式会社	III	-	審査	重篤な有害事象等	承認	1	審査終了日:2024年4月15日 審査結果:承認
				審査	安全性情報等	承認	3	
				報告	迅速審査実施	-	1	
SEP-363856	住友ファーマ株式会社	II/III	全般不安症	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
DS-5670a/b	第一三共株式会社	III	-	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
FE 999326	フェリング・ファーマ株式会社	III	膀胱癌	審査	治験に関する変更	承認	1	
DS-5670a/b	第一三共株式会社	II/III	コヒナティ筋注初回免疫完了者	審査	安全性情報等	承認	7	審査終了日:2024年4月8日 審査結果:承認
				審査	治験に関する変更	承認	7	
				報告	迅速審査実施	-	1	
Atogepant	アツヴィ合同会社	II/III	片頭痛	審査	安全性情報等	承認	4	
ZG-802	ゼリア新薬工業株式会社	II a	-	報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2024年4月1日 審査結果:承認
HZN-001	Horizon Therapeutics U.S.A., Inc.	III	慢性甲状腺眼症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
AIN457	ノバルティスファーマ株式会社	III	PMR	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	
LY3650150	日本イーライリリー株式会社	III	アトピー性皮膚炎	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
ABBV-916	アツヴィ合同会社	-	早期アルツハイマー病	審査	治験に関する変更	承認	2	
LY3502970	日本イーライリリー株式会社	III	肥満症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	
Gadopiclenol	シミック株式会社	III	-	審査	治験実施状況	承認	1	審査終了日:2024年4月22日 審査結果:承認
				報告	迅速審査実施	-	1	
S-217622	塩野義製薬株式会社	III	SARS-CoV-2 感染症予防	審査	治験に関する変更	承認	2	審査終了日:2024年4月15日 審査結果:承認
				審査	治験実施状況	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	
Povorcitinib	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社	II	喘息	審査	治験実施状況	承認	1	
K-877(ペマフィブラート)	興和株式会社	III	高コレステロール血症	報告	治験終了	-	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2024年5月16日 18時30分~20時05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
LY3502970	日本イーライリリー株式会社	Ⅲ	2型糖尿病	審査	安全性情報等	承認	1	
OG-8276A	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	Ⅲ	月経困難症	審査	安全性情報等	承認	3	
Ziltivekimab	ノボ ノルディスク ファーマ 株式会社	Ⅲ	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	
BLZ945	ノバルティスファーマ株式会社	I	-	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	1	
LY3502970	日本イーライリリー株式会社	Ⅲ	2型糖尿病	審査	安全性情報等	承認	1	
ONO-2910	小野薬品工業株式会社	Ⅱ	乳がん	審査	安全性情報等	承認	1	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2024年4月8日 審査結果:承認
LY3502970	日本イーライリリー株式会社	Ⅲ	2型糖尿病(複数併用群)	審査	安全性情報等	承認	2	
OPC-34712 FUM	大塚製薬株式会社	I	統合失調症	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	3	
K-001(ベマフィブラートとトホグリフロジンの併用)	(治験国内管理人)興和株式会社	Ⅱ	-	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:2024年4月15日 審査結果:承認
KA-301	株式会社カネカ	I / Ⅱ	急性期脊髄損傷	報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2024年4月8日 審査結果:承認
MK-0616	MSD株式会社	Ⅲ	高コレステロール血症	審査	治験に関する変更	承認	6	
				報告	迅速審査実施	-	4	審査終了日:2024年4月8日 審査結果:承認 審査終了日:2024年4月15日 審査結果:承認 審査終了日:2024年4月22日 審査結果:承認
BOTOX VISTA®(onabotulinumtoxinA)	アッヴィ合同会社	Ⅲ	咬筋膨隆	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
LY3502970	日本イーライリリー株式会社	Ⅲ	2型糖尿病	審査	安全性情報等	承認	2	
KD-414	KMバイオロジクス株式会社	Ⅲ	COVID-19ワクチン(小児)	審査	安全性情報等	承認	3	
VT-001	(治験国内管理人)メドベイス・ジャパン株式会社	Ⅱ b/Ⅲ	免疫グロブリンA腎症	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:2024年4月8日 審査結果:承認
CureApp HT 高血圧治療補助アプリ	株式会社CureApp	Ⅳ	本態性高血圧症	報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2024年4月1日 審査結果:承認
mRNA-1283.815	(治験国内管理人)バレクセル・インターナショナル株式会社	Ⅲ	COVID-19予防ワクチン	審査	安全性情報等	承認	11	

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2024年5月16日 18時30分~20時05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
TAK-279	武田薬品工業株式会社	Ⅲ	汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症	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:2024年4月1日 審査結果:承認
KDH-136	興和デンタルヘルス株式会社	I	歯髄壊死 (initial treatment) もしくは抜髄処置を行った者	報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2024年4月1日 審査結果:承認
AJG555	EAファーマ株式会社	Ⅲ	1歳児慢性便秘症	審査	安全性情報等	承認	1	
Fezolinetant (ESN364)	アステラス製薬株式会社	Ⅲ	血管運動神経症状	審査	安全性情報等	承認	9	
				報告	迅速審査実施	-	2	審査終了日:2024年4月8日 審査結果:承認
Fezolinetant (ESN364)	アステラス製薬株式会社	Ⅲ	血管運動神経症状(長期)	審査	安全性情報等	承認	8	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2024年4月8日 審査結果:承認
V116	MSD株式会社	Ⅲ	小児及び青少年肺炎球菌感染症	審査	安全性情報等	承認	1	
mRNA-1345	バレクセル・インターナショナル株式会社	Ⅱ	mRNAワクチン(妊婦並びに生まれた乳児)	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:2024年4月8日 審査結果:承認
MK-5684	MSD株式会社	Ⅲ	転移性去勢抵抗性前立腺癌(003)	審査	安全性情報等	承認	1	
MK-5684	MSD株式会社	Ⅲ	転移性去勢抵抗性前立腺癌(004)	審査	安全性情報等	承認	1	
NT 201	帝人ファーマ株式会社	Ⅲ	眼瞼痙攣	審査	安全性情報等	承認	1	
Baxdrostat/ダバグリフロジン	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	高血圧を合併するCKD	報告	迅速審査実施	-	3	審査終了日:2024年4月30日 審査結果:承認