

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9月20日 17時59分～21時10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: 馬杉則彦、浅野泰、佐中孜、郡建男、油田正樹、中島新一郎、森ちづる、米久保功、松倉健雄、斉藤恵子

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	アツヴィ合同会社	Ⅲ	アトピー性皮膚炎	審査	治験実施状況	承認	1	
BAN2401	エーザイ株式会社	Ⅲ	早期アルツハイマー病	審査	安全性情報等	承認	1	
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	審査	治験に関する変更	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	治験実施状況	承認	1	
RO7112689(Crovalimab)	中外製薬株式会社	Ⅲ	発作性夜間ヘモグロビン尿症	審査	安全性情報等	承認	1	
ベンラリズマブ	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	鼻茸を伴う好酸球性副鼻腔炎	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	Ⅱ	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	
TQJ230	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅲ	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サービシズ ジャパン合同会社	Ⅲ	部分てんかん	審査	治験実施状況	承認	1	
テゼペルマブ	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	鼻茸を伴う重度の慢性鼻副鼻腔炎	審査	治験実施状況	承認	1	
NN9535	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	Ⅲ	非アルコール性脂肪肝炎	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	1	
EFC16819	サノフィ株式会社	Ⅲ	慢性閉塞性肺疾患	報告	治験終了	-	1	
AZD7594	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	喘息	報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2024年8月6日 審査結果:承認
Eptinezumab	H. Lundbeck A/S	Ⅲ	片頭痛	審査	安全性情報等	承認	2	
GSK3511294	(治験国内管理人)IQVIAサービシズ ジャパン合同会社	Ⅲ	喘息	審査	安全性情報等	承認	3	
LY3002813	日本イーライリリー株式会社	Ⅲ	早期症候性アルツハイマー	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	5	
				審査	治験に関する変更	承認	6	
GSK2857916	グラクソ・スミスクライン株式会社	Ⅲ	多発性骨髄腫	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	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	
Ziltivekimab	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	Ⅲ	冠動脈疾患	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	4	
MT-3921	田辺三菱製薬株式会社	Ⅱ	急性期外傷性脊髄損傷	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
BAY94-8862	バイエル薬品株式会社	Ⅲ	慢性腎臓病(21177)	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	5	
NS-304	日本新薬株式会社	Ⅱ	-	報告	治験終了	-	2	
LNP023	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅲ	発作性夜間ヘモグロビン尿症	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	

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9月20日 17時59分～21時10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: 馬杉則彦、浅野泰、佐中孜、郡建男、油田正樹、中島新一郎、森ちづる、米久保功、松倉健雄、斉藤恵子

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
Fedratinib	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	I / II	骨髄線維症	審査	安全性情報等	承認	2	
ONO-2017	小野薬品工業株式会社	III	てんかん	審査	安全性情報等	承認	1	
OPC-34712FUM	大塚製薬株式会社	III	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	
OPC-34712FUM	大塚製薬株式会社	III	統合失調症	審査	安全性情報等	承認	2	
NP029-P01	ニプロ株式会社	III	透析シャント不全	審査	重篤な有害事象等	承認	2	
ONO-4059	小野薬品工業株式会社	III	天疱瘡	審査	安全性情報等	承認	1	
M281_JNJ-80202135 (Nipocalimab)	ヤンセンファーマ株式会社	II / III	小児全身型重症筋無力症	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	III	過多月経を有する子宮筋腫	報告	治験終了	-	1	
BHV3000-309	ファイザー株式会社	III	片頭痛	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	4	
VAY736	ノバルティス ファーマ株式会社	III	活動性シェーグレン症候群	審査	安全性情報等	承認	1	
STN1013900	参天製薬株式会社	III	緑内障または高眼圧症	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				報告	治験終了	-	2	
NZ-C1909	日本臓器製薬株式会社	I / II	腰椎椎体間固定術	審査	治験実施状況	承認	1	
BIIB122	バイオジェン・ジャパン株式会社	II	パーキンソン病	審査	安全性情報等	承認	1	
AV-45等	日本イーライリリー株式会社	III	-	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	
ETB115(SB-497115-GR)	ノバルティス ファーマ株式会社	II	骨髄異形成症候群	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	
Metal Panel Allergen	株式会社スマートプラクティスジャパン	III	金属アレルギー	審査	治験に関する変更	承認	1	
BAY 2433334	バイエル薬品株式会社	III	急性非心原性虚血性脳卒中	審査	重篤な有害事象等	承認	3	
				審査	安全性情報等	承認	8	
Tozorakimab	アストラゼネカ株式会社	III	閉塞性肺疾患	審査	治験に関する変更	承認	2	
JNJ-78934804	ヤンセンファーマ株式会社	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	
Olpasiran (AMG 890)	アムジェン株式会社	III	心血管疾患	審査	安全性情報等	承認	2	
Epetraborole	メドベイス・ジャパン株式会社	II / III	-	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
IRO2201A	株式会社IDファーマ	III	骨粗鬆症	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	
JNJ-70033093; BMS-986177(milvexian)	ヤンセンファーマ株式会社	III	急性冠症候群	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	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9月20日 17時59分～21時10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: 馬杉則彦、浅野泰、佐中孜、郡建男、油田正樹、中島新一郎、森ちづる、米久保功、松倉健雄、斉藤恵子

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
GSK3858279	グラクソ・スミスクライン株式会社	II	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	
IRO-203	株式会社IDファーマ	I	新型コロナウイルスワクチン	報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2024年8月6日 審査結果:承認
GSK3511294	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	III a	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	
nemolizumab	マルホ株式会社	III	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	
lonapegsomatropin	PRA ヘルスサイエンス株式会社	III	成人成長ホルモン分泌不全症	審査	安全性情報等	承認	1	
JNJ-70033093; BMS-986177(milvexian)	ヤンセンファーマ株式会社	III	急性期虚血性脳卒中	審査	安全性情報等	承認	3	
rilzabrutinib (PRN1008)	サノフィ株式会社	III	免疫性血小板減少症	審査	治験に関する変更	承認	1	
PF-06823859	ファイザー株式会社	III	活動性特発性炎症性筋疾患	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
Tozorakimab	アストラゼネカ株式会社	III	ウイルス性肺感染症	審査	治験に関する変更	承認	2	
Rocatinlimab (AMG 451)	(治験国内管理人)協和キリン株式会社	III	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	III	尋常性乾癬	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	1	
BI 456906	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	III	過体重又は肥満	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	24	
				審査	治験に関する変更	承認	24	
				報告	迅速審査実施	-	1	
PF-07899801 (BHV-3000)	ファイザー株式会社	III	小児および青年片頭痛	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	III	肥満症	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	11	
				報告	迅速審査実施	-	1	
IRO2201A120mg/バイアル	株式会社IDファーマ	I	健康成人	審査	安全性情報等	承認	1	
REGN668 (デュピルマブ)	(治験国内管理人)バクセル・インターナショナル株式会社	II / III	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	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
トゾラキマブ	アストラゼネカ株式会社	III	慢性閉塞性肺疾患 (COPD)	審査	治験に関する変更	承認	7	
NN9838	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	III	2型糖尿病	審査	安全性情報等	承認	2	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
LCZ696/AMLODI999	ノバルティス ファーマ株式会社	III	本態性高血圧症	審査	安全性情報等	承認	21	
				報告	重大な違反報告	-	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2024年9月20日 17時59分～21時10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: 馬杉則彦、浅野泰、佐中孜、郡建男、油田正樹、中島新一郎、森ちづる、米久保功、松倉健雄、斉藤恵子

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-217622	塩野義製薬株式会社	Ⅲ	小児SARS-CoV-2感染者	審査	安全性情報等	承認	1	
BLU-5937	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	Ⅲ	難治性慢性咳嗽	審査	安全性情報等	承認	3	
				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	Ⅲ	Lp(a)高値	審査	安全性情報等	承認	3	
				審査	治験に関する変更	承認	3	
PF-07899801 (BHV 3000)	ファイザー株式会社	Ⅲ	小児および青年片頭痛	審査	安全性情報等	承認	2	
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	Ⅲ	高蛋白尿を伴う慢性腎臓病	審査	治験に関する変更	承認	1	
Setmelanotide	シミック株式会社	Ⅲ	後天性視床下部性肥満	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
トゾラキマブ	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	慢性閉塞性肺疾患	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
Ziltivekimab	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	Ⅲ	急性心筋梗塞	審査	安全性情報等	承認	4	
Balcinrenone/ダバグリフロジン	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	腎機能障害を伴う心不全	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	7	
VAY736	ノバルティス ファーマ株式会社	Ⅲb	シェーグレン症候群	審査	安全性情報等	承認	2	
Dexpramipexole	(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	重症好酸球性喘息	審査	安全性情報等	承認	4	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
AZD9550	アストラゼネカ株式会社	I / II	過体重及び肥満の2 型糖尿病	審査	治験に関する変更	承認	1	
BMS-986446	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	II	早期アルツハイマー病	審査	安全性情報等	承認	4	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
BMS-986369	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	Ⅲ	大細胞型B細胞リンパ腫	審査	安全性情報等	承認	1	
MK-7240	MSD株式会社	Ⅲ	活動性潰瘍性大腸炎	審査	治験に関する変更	承認	1	
MK-7240	MSD株式会社	Ⅲ	活動期クローン病	審査	治験に関する変更	承認	1	
ABBV-GMAB-3013 (Epcoritamab)	アツヴィ合同会社	Ⅲ	未治療の濾胞性リンパ腫	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	I	-	報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日: 2024年8月27日 審査結果: 承認
BAY 3283142	バイエル薬品株式会社	II b	慢性腎臓病	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	Ⅲ	鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎	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2024年9月20日 17時59分～21時10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: 馬杉則彦、浅野泰、佐中孜、郡建男、油田正樹、中島新一郎、森ちづる、米久保功、松倉健雄、斉藤恵子

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-861	武田薬品工業株式会社	Ⅱ/Ⅲ	-	審査	治験実施の適否	承認	3	前回試験結果、服用方法、検査項目、潜在的リスク、評価方法
Tifcemalimab, Toripalimab	(治験国内管理人)バクセル・インターナショナル株式会社	Ⅲ	限局型小細胞肺癌	審査	治験実施の適否	承認	1	別試験結果、組入基準、作用機序、潜在的リスク、治験デザイン、補償制度
該当なし	BioMarin Pharmaceutical Japan株式会社	Ⅳ	軟骨無形成症	審査	治験実施の適否	承認	1	作用機序、試験デザイン、潜在的リスク、注意事項、病態の特性、個人情報保護