開催日時: 西暦2024年10月10日 18時30分~20時45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
CNTO1959(グセルクマブ)	ヤンセンファーマ株式会社	Ш	クローン病	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	Ш	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	Ш	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	Ш	心不全	報告	治験終了	-	2	
TQJ230	ノバルティス ファーマ株式会社	Ш	心血管系疾患	審査	安全性情報等	承認	2	
etrasimod(APD334/PF-07915503)	ファイザー株式会社	Ш	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	Ш	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	
				審査	治験実施状況	承認	1	
BI 425809	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	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	2	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2024年9月9日 審査結果:承認
JTE-051	日本たばこ産業株式会社	Ι	間質性膀胱炎	報告	治験終了	_	2	
LNA043	ノバルティスファーマ株式会社	Πb	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	治験に関する変更	承認	3	
JNJ-78901563	ヤンセンファーマ株式会社	Ш	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	
				報告	迅速審査実施	-	1	審査終了日:2024年9月24日 審査結果:承認
_	日本イーライリリー株式会社	I	_	審査	治験に関する変更	承認	1	
LY3002813	日本イーライリリー株式会社	Ш	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	
B2411368	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	Ш	全般性不安障害	審査	安全性情報等	承認	2	
BI 425809	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	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	
mRNA-1345	株式会社新日本科学PPD	11/111	RSV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	
NN9838	ノボ ノルディスク ファーマ 株式会社	Ш	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	3	
BF2.649	アキュリスファーマ株式会社	Ш	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	
BF2.649	アキュリスファーマ株式会社	Ш	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	_
LY3819469	日本イーライリリー株式会社	II	Lp(a)高值	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験実施状況	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	Ш	好酸球增多症候群	審査	治験実施状況	承認	1	

開催日時: 西暦2024年10月10日 18時30分~20時45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
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	
				審査	治験実施状況	承認	1	
				報告	開発の中止等	-	1	
Treprostinil Palmitil Inhalation Powder (TPIP)	インスメッド合同会社	11/111	肺動脈性肺高血圧症	審査	治験実施状況	承認	1	
RGB-19	持田製薬株式会社	Ш	関節リウマチ	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	5	
				審査	治験実施状況	承認	7	
				報告	治験終了	-	1	
LY06006	(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	Ш	骨粗鬆症	審査	治験に関する変更	承認	11	
SAR231893	サノフィ株式会社	I	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	
KD-414	KMバイオロジクス株式会社	Ш	_	報告	治験終了	-	3	
DS-5670a/b	第一三共株式会社	Ш	_	報告	治験終了	-	2	
FE 999326	フェリング・ファーマ株式会社	Ш	膀胱癌	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
Atogepant	アッヴィ合同会社	П/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	
HZN-001	Horizon Therapeutics U.S.A., Inc.	Ш	慢性甲状腺眼症	審査	安全性情報等	承認	1	
AIN457	ノバルティスファーマ株式会社	Ш	PMR	審査	安全性情報等	承認	1	
LY3650150	日本イーライリリー株式会社	Ш	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	
LY3502970	日本イーライリリー株式会社	Ш	肥満症	審査	安全性情報等	承認	1	
Gadopiclenol	シミック株式会社	Ш	_	審査	治験に関する変更	承認	1	
S-217622	塩野義製薬株式会社	Ш	SARS-CoV-2 感染症予防	審査	安全性情報等	承認	1	
Povorcitinib	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社	I	喘息	審査	安全性情報等	承認	3	
LY3502970	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	
				審査	治験に関する変更	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	重篤な有害事象等	承認	1	
				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	Ш	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	
LY3502970	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2024年10月10日 18時30分~20時45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
ONO-2910	小野薬品工業株式会社	I	乳がん	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	Ш	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	安全性情報等	承認	3	
				審査	治験に関する変更	承認	3	
KA-301	株式会社カネカ	I/I	急性期脊髄損傷	審査	治験に関する変更	承認	2	
MK-0616	MSD株式会社	Ш	高コレステロール血症	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
				審査	安全性情報等	承認	6	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
BOTOX VISTA® (onabotulinumtoxinA)	アッヴィ合同会社	Ш	咬筋膨隆	審査	安全性情報等	承認	2	
LY3502970	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	2	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
KD-414	KMバイオロジクス株式会社	Ш	COVID-19ワクチン(小児)	審査	安全性情報等	承認	3	
AK1830	旭化成ファーマ株式会社	I	変形性膝関節症	審査	安全性情報等	承認	12	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
				審査	治験実施状況	承認	12	
NPC-15	ノーベルファーマ株式会社	I	入眠困難(軽度認知障害)	審査	治験実施状況	承認	1	
NPC-15	ノーベルファーマ株式会社	I	入眠困難(認知症)	審査	治験実施状況	承認	1	
VT-001	(治験国内管理人)メドペイス・ジャパン株式会社	<b>Ⅱ</b> b/ <b>Ⅲ</b>	免疫グロブリンA腎症	審査	安全性情報等	承認	1	
mRNA-1283.815	(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	Ш	COVID-19予防ワクチン	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	1	
TAK-279	武田薬品工業株式会社	Ш	汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症	審査	安全性情報等	承認	1	
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	審査	安全性情報等	承認	1	
AJG555	EAファーマ株式会社	Ш	1歳児慢性便秘症	審査	安全性情報等	承認	3	
Fezolinetant (ESN364)	アステラス製薬株式会社	Ш	血管運動神経症状	審査	安全性情報等	承認	10	
Fezolinetant (ESN364)	アステラス製薬株式会社	Ш	血管運動神経症状(長期)	審査	安全性情報等	承認	8	
V116	MSD株式会社	Ш	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	パレクセル・インターナショナル株式会社	П	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	
MK-5684	MSD株式会社	Ш	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	Ш	転移性去勢抵抗性前立腺癌(004)	審査	安全性情報等	承認	1	
SAR441344	サノフィ株式会社	Ш	再発型多発性硬化症	審査	安全性情報等	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	1	
Rocatinlimab (AMG 451)	(治験国内管理人)協和キリン株式会社	I		審査	治験に関する変更	承認	1	

開催日時: 西暦2024年10月10日 18時30分~20時45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
Balcinrenone / ダパグリフロジン	アストラゼネカ株式会社	Пb	アルブミン尿を伴うCKD	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9月2日 審査結果:承認
BI 690517	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	Ш	症候性心不全	審査	治験に関する変更	承認	3	
Mevidalen (LY3154207)	日本イーライリリー株式会社	П	アルツハイマー病	審査	治験に関する変更	承認	1	
LIG3961	ダイト株式会社	生物学的同等性	-	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
LY3848575	日本イーライリリー株式会社	П	-	審査	治験実施の適否	承認	1	
				審査	治験に関する変更	承認	2	
AZD8630	アストラゼネカ株式会社	Пь	増悪のリスクがあるコントロール不良な喘息	審査	治験実施の適否	保留	2	潜在的リスク、作用機序、用量設定、組入基準、有害事象、個人情報保護、使用機器、被験者トレーニング、禁止事項