## 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 グループH 会議の記録の概要

開催日時: 西暦2025年1月17日 18時00分~19時55分 開催場所: 京橋エドグラン24階 会議室 & テレビ会議

管理番号	成分記号 等	治験依頼者	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
2020044	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	報告	治験終了	-	1	
2020051	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	
2020056	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	治験に関する変更	承認	1	
2021010	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	
2021027	AZD7594	アストラゼネカ株式会社	Ш	喘息	報告	迅速審査実施	-	1	2024年12月17日 承認
2021029	Eptinezumab	H. Lundbeck A/S	Ш	片頭痛	審査	安全性情報等	承認	2	
2021031	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	報告	治験終了	-	1	
2021032	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	安全性情報等	承認	5	
						治験に関する変更	承認	6	
2021043	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	
2021048	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	重篤な有害事象等	承認	1	
						安全性情報等	承認	4	
2021051	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	治験に関する変更	承認	2	
2021054	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	
2022012	Fedratinib	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	1/11	骨髓線維症	審査	安全性情報等	承認	2	
2022014	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	4	
						治験実施状況	承認	1	
2022024	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	
						治験に関する変更	承認	1	
2022025	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	
2022027	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	1	
					報告	開発の中止等	-	2	
2022029	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	
						治験に関する変更	承認	1	
2022031	M281_JNJ-80202135 (Nipocalimab)	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	
2022045	NZ-C1909	日本臓器製薬株式会社	1/11	腰椎椎体間固定術	報告	治験終了	-	1	
2022049	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	
2022050	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	
						治験に関する変更	承認	1	
2022052	ETB115 (SB-497115-GR)	ノバルティス ファーマ株式会社	II	骨髓異形成症候群	審査	安全性情報等	承認	1	
2022059	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	
						安全性情報等	承認	8	
2023005	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	
2023012	IRO2201A	株式会社IDファーマ	Ш	骨粗鬆症	審査	安全性情報等	承認	19	

## 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グループH会議の記録の概要

開催日時: 西暦2025年1月17日 18時00分~19時55分 開催場所: 京橋エドグラン24階 会議室 & テレビ会議

管理番号	成分記号 等	治験依頼者	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
2023014	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	安全性情報等	承認	3	
2023018	IRO-203	株式会社IDファーマ		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	
2023021	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	
						治験に関する変更	承認	1	
2023022	Ionapegsomatropin	PRA ヘルスサイエンス株式会社		成人成長ホルモン分泌不全症	審査	安全性情報等	承認	1	
2023025	JNJ-70033093; BMS-986177(milvexian)	ヤンセンファーマ株式会社	Ш	急性期虚血性脳卒中	審査	安全性情報等	承認	3	
						治験に関する変更	承認	1	
2023026	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	
2023030	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	
						治験に関する変更	承認	1	
2023031	JNJ-77242113	ヤンセンファーマ株式会社	Ш	尋常性乾癬	審査	安全性情報等	承認	1	
2023033	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	重篤な有害事象等	承認	2	
						安全性情報等	承認	24	
						治験に関する変更	承認	24	
2023034	PF-07899801 (BHV-3000)	ファイザー株式会社	Ш	小児および青年片頭痛	審査	安全性情報等	承認	1	
2023035	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	安全性情報等	承認	11	
						治験に関する変更	承認	11	
2023036	S-268023	塩野義製薬株式会社	Ш	-	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
2023038	SK-5307	株式会社三和化学研究所	11/111	先端巨大症及び下垂体性巨人症	審査	治験に関する変更	承認	1	
2023040	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	11/111	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	
2024002	BAP0527	アステラス製薬株式会社	医療機器	2型糖尿病	報告	安全性情報等	-	1	
2024003	NN9838	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	
2024004	BGF MDI、GFF MDI	アストラゼネカ株式会社	IV	慢性閉塞性肺疾患	審査	治験実施状況	承認	4	
					報告	迅速審査実施	-	1	2024年12月24日 承認
2024006	LCZ696/AMLODI999	ノバルティス ファーマ株式会社	Ш	本態性高血圧症	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
						安全性情報等	承認	21	
						治験に関する変更	承認	1	
						治験実施状況	承認	21	
2024007	S-217622	塩野義製薬株式会社	Ш	小児SARS-CoV-2感染者	報告	治験終了	-	1	
2024008	テゼペルマブ(遺伝子組換え)	アストラゼネカ株式会社		気管支喘息	審査	治験実施状況	承認	1	
2024009	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	
						治験実施状況	承認	3	
2024010	LY3819469	日本イーライリリー株式会社	Ш	Lp(a)高值	審査	安全性情報等	承認	4	
2024011	PF-07899801 (BHV 3000)	ファイザー株式会社	Ш	小児および青年片頭痛	審査	安全性情報等	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グループH会議の記録の概要

開催日時: 西暦2025年1月17日 18時00分~19時55分 開催場所: 京橋エドグラン24階 会議室 & テレビ会議

管理番号	成分記号 等	治験依頼者	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
2024012	ジボテンタン/ダパグリフロジン	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	重篤な有害事象等	承認	2	
2024014	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	
2024020	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	
						治験に関する変更	承認	4	
2024021	Balcinrenone/ダパグリフロジン	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	
						治験に関する変更	承認	7	
2024022	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	
						治験に関する変更	承認	1	
2024023	Dexpramipexole	(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	III	重症好酸球性喘息	審査	安全性情報等	承認	4	
						治験に関する変更	承認	3	
2024027	TAK-861	武田薬品工業株式会社	III	カタプレキシーを伴うナルコレプシー	審査	治験に関する変更	承認	2	
2024028	AZD9550	アストラゼネカ株式会社	1/11	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	
2024029	BMS-986446	ブリストル・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	治験に関する変更	承認	3	
2024033	SJP-0170	千寿製薬株式会社	III	原発開放隅角緑内障又は高眼圧症 (01)	報告	迅速審査実施	-	1	2024年12月17日 承認
2024034	SJP-0170	千寿製薬株式会社	III	原発開放隅角緑内障又は高眼圧症 (02)	審査	安全性情報等	承認	2	
2024035	BMS-986369	ブリストル・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	
						治験に関する変更	承認	1	
2024036	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	
2024037	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	
2024039	ABBV-GMAB-3013 (Epcoritamab)	アッヴィ合同会社	III	未治療の濾胞性リンパ腫	審査	安全性情報等	承認	1	
						治験に関する変更	承認	1	
2024040	-	田辺三菱製薬株式会社	_	-	審査	治験に関する変更	承認	1	
					報告	迅速審査実施	-	1	2024年12月10日 承認
2024041	BAY 3283142	バイエル薬品株式会社	Пb	慢性腎臓病	審査	安全性情報等	承認	1	
						治験に関する変更	承認	1	
2024042	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	
2024043	TAK-861	武田薬品工業株式会社	11/111	-	審査	治験に関する変更	承認	1	
					報告	迅速審査実施	-	1	2024年12月10日 承認
2024048	Tifcemalimab, Toripalimab	(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	III	限局型小細胞肺癌	審査	安全性情報等	承認	1	
2024050	mRNA-1403	(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	III	ノロウイルス急性胃腸炎	審査	重篤な有害事象等	承認	1	
						治験に関する変更	承認	1	
					報告	その他	-	13	治験実施計画書の記載内容明確化
						迅速審査実施	-	1	2024年12月10日 承認
2024052	AZ-DS-1062a、AZD2936	アストラゼネカ株式会社	III	進行非扁平上皮非小細胞肺癌	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グループH会議の記録の概要

開催日時: 西暦2025年1月17日 18時00分~19時55分 開催場所: 京橋エドグラン24階 会議室 & テレビ会議

管理番号	成分記号 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
2024053	-	大塚製薬株式会社、大塚メディカルデバイス株式会社	医療機器	PTSD	審査	治験に関する変更	承認	1	
2024054	NNC0519-0130	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社		過体重又は肥満を伴う慢性腎臓病	審査	安全性情報等	承認	2	
2024055	mRNA-1083	(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		SARS-CoV-2及びインフルエンザの混合ワクチン	審査	重篤な有害事象等	承認	2	
2024058	AGN-241689 (Atogepant)	アッヴィ合同会社	$\equiv$	月経時片頭痛	審査	安全性情報等	承認	1	
2024059	ONO-1110	小野薬品工業株式会社		うつ病	審査	治験に関する変更	承認	4	
2024060	ONO-1110	小野薬品工業株式会社	=	社交不安症	審査	治験に関する変更	承認	4	
2025001	HP-6050	久光製薬株式会社	$\equiv$	-	審査	治験実施の適否	承認	1	組入基準、投与時疼痛、採血方法の
									被験者への説明、作用機序、浸透経
									路、有害事象評価、微小突起物残存
									時リスク、投与方法、評価方法、被
									験者の割付け、被験者の管理