

2024 年度 第6回 治験審査委員会
【会議の記録の概要】

開催日時 2024年9月25日 15:00～15:50
 開催場所 第一会議室
 出席委員名 池田、児玉、東、鶴田、三輪、黒木、奥村、柳田、菅野、松田、内藤
 欠席委員名 平野、武谷、岡部

【審議事項】

治験

整理番号	課題名	申請日	審査事項	審査結果
2024-14	JCRファーマ株式会社の依頼による小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象として、JR-142の週1回投与とグロウジェクトの連日投与とを比較する第Ⅲ相臨床試験	2024/8/30	治験依頼書	承認
2024-15	ファーマエッセンシアジャパン株式会社依頼による真性多血症(PV)を対象とした第Ⅱ相試験(A19-201試験)又は本態性血小板血症(ET)を対象とした第Ⅲ相試験(P1101 ET試験)を完了した日本人患者におけるP1101の継続投与試験	2024/8/30	治験依頼書	承認
2024-16	MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験	2024/8/30	治験依頼書	承認
2024-17	MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験	2024/8/30	治験依頼書	承認
2018-02	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	2024/8/19	安全性情報等に関する報告書	承認
2018-02	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	2024/8/14	治験に関する変更申請書	承認
2018-08	アストラゼネカ株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象としたMEDI4736の第Ⅲ相試験	2024/8/19	安全性情報等に関する報告書	承認
2020-03	ファーマエッセンシアジャパン株式会社の依頼による本態性血小板血症(ET)の二次治療としてのP1101の薬物動態を評価し、その有効性、安全性及び忍容性をアナグレリドと比較する第Ⅲ相、非盲検、多施設共同、無作為化、実薬対照試験(SURPASS ET):コア試験及びその継続投与試験	2024/8/1 2024/8/16 2024/8/28	安全性情報等に関する報告書	承認
2020-06	アップフィ合同会社の依頼による骨髄線維症患者を対象にNavitoclaxとルキソリチニブの併用投与とルキソリチニブの単剤投与を比較する無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験(TRANSFORM-1)	2024/8/24	安全性情報等に関する報告書	承認
2020-06	アップフィ合同会社の依頼による骨髄線維症患者を対象にNavitoclaxとルキソリチニブの併用投与とルキソリチニブの単剤投与を比較する無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験(TRANSFORM-1)	2024/8/22	治験実施状況報告書	承認
2020-07	アップフィ合同会社の依頼による再発/難治性骨髄線維症患者を対象にnavitoclaxとルキソリチニブの併用投与の有効性及び安全性を利用可能な最良の治療と比較評価する無作為化非盲検第Ⅲ相試験(TRANSFORM-2)	2024/8/22	治験実施状況報告書	承認
2020-08	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄増殖性腫瘍関連骨髄線維症患者を対象としたLuspatercept(ACE-536)の第3相試験	2024/8/5 2024/8/19 2024/8/28	安全性情報等に関する報告書	承認
2020-13	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄線維症を対象としたFedratinibの第1/2相試験	2024/8/22	安全性情報等に関する報告書	承認
2021-02	JTE-051 第Ⅱ相臨床試験	2024/8/27	治験に関する変更申請書	承認
2021-04	(治験国内管理人)IQVIAサービスジャパン合同会社の依頼による活動性乾癬性関節炎患者を対象としたチルドラキズマブの第3相試験	2024/8/30	治験実施状況報告書	承認
2021-08	住友ファーマ株式会社の依頼による第1/2相試験	2024/8/30	治験に関する変更申請書	承認

2022-01	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による小児全身型重症筋無力症患者を対象としたNipocalimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験	2024/8/29	安全性情報等に関する報告書	承認
2022-01	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による小児全身型重症筋無力症患者を対象としたNipocalimabの第Ⅱ/Ⅲ相試験	2024/8/20 2024/8/23	重篤な有害事象に関する報告書	承認
2022-02	Fortrea Japan株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及びenfortumab vedotinの第Ⅲ相試験	2024/8/8 2024/8/22	安全性情報等に関する報告書	承認
2022-02	Fortrea Japan株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及びenfortumab vedotinの第Ⅲ相試験	2024/8/22	治験に関する変更申請書	承認
2022-03	アッヴィ合同会社の依頼による Telisotuzumab Vedotin(ABBV-399) の第Ⅲ相試験	2024/8/20	安全性情報等に関する報告書	承認
2022-05	(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼によるIgA腎症の治療における sibemprelimabの第Ⅲ相試験	2024/8/20 2024/8/29	安全性情報等に関する報告書	承認
2022-06	アストラゼネカ株式会社の依頼による前立腺がんを対象とした AZD5363の第Ⅲ相試験	2024/8/26	安全性情報等に関する報告書	承認
2022-08	(治験国内管理人)IQVIAサービスズジャパン合同会社の依頼による乾癬性関節炎患者を対象としたtildrakizumabの第3相継続投与試験	2024/8/16	安全性情報等に関する報告書	承認
2023-01	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたVAY736の第Ⅲ相試験	2024/8/1	安全性情報等に関する報告書	承認
2023-03	バイエル薬品株式会社の依頼による網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アブリベルセプトの有効性及び 安全性	2024/8/5 2024/8/23	安全性情報等に関する報告書	承認
2023-04	アッヴィ合同会社の依頼によるABT-494(Upadacitinib)の安全性および有効性評価プログラム	2024/8/28	安全性情報等に関する報告書	承認
2023-05	中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の甲状腺眼症患者を対象としたサトラリズマブの有効性、安全性、薬物動態及び薬力学を評価する第Ⅲ相ランダム化二重遮蔽プラセボ対照多 施設共同試験	2024/8/20	安全性情報等に関する報告書	承認
2023-05	中外製薬株式会社の依頼による中等症から重症の甲状腺眼症患者を対象としたサトラリズマブの有効性、安全性、薬物動態及び薬力学を評価する第Ⅲ相ランダム化二重遮蔽プラセボ対照多 施設共同試験	2024/8/20	治験に関する変更申請書	承認
2023-06	アッヴィ合同会社の依頼によるnAMD患者を対象としたABBV-RGX-314の第Ⅲ相試験	2024/8/26	安全性情報等に関する報告書	承認
2023-07	MSD株式会社の依頼による肺炎球菌感染症のリスクを有する小児及び青少年を対象に V116 の安全性及び 免疫原性を評価 する試験	2024/8/13	安全性情報等に関する報告書	承認
2023-08	MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験	2024/8/6 2024/8/22	安全性情報等に関する報告書	承認
2023-08	MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験	2024/8/28	治験に関する変更申請書	承認
2024-01	帝人ファーマ株式会社の依頼による眼瞼痙攣患者を対象としたNT 201の非盲検、非対照、単群試験	2024/8/6 2024/8/21 2024/8/28	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-02	ファーマエッセンシアジャパン株式会社依頼による日本人再発／難治性成人T細胞白血病・リンパ腫患者を対象としたRopeginerferon α-2b(P1101)の有効性及び安全性を評価する第II相、単群、多施設共同試験	2024/8/29	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-03	MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験	2024/8/6 2024/8/22	安全性情報等に関する報告書	承認

2024-03	MSD株式会社の依頼による本態性血小板血症患者を対象としたMK-3543の第Ⅲ相試験	2024/8/28	治験に関する変更申請書	承認
2024-04	サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社(治験国内管理人)の依頼によるIgA腎症を対象としたBION 1301 の第Ⅲ相試験	2024/8/30	治験に関する変更申請書	承認
2024-05	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リンパ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験	2024/8/2 2024/8/23 2024/8/30	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-06	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	2024/8/13 2024/8/29	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-06	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	2024/8/29	治験に関する変更申請書	承認
2024-07	サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社(治験国内管理人)の依頼による活動性甲状腺眼症(TED)患者を対象としたbatoclimabの第Ⅲ相試験	2024/8/7	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-08	(治験国内管理人)ICONクリニカルリサーチ合同会社の依頼による製品規格外Axicabtagene Ciloleucelを用いた患者治療のための拡大アクセス試験(EAP)	2024/8/14 2024/8/26	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-09	サノフィ株式会社の依頼による中等症から重症の成人喘息患者を対象としたSAR443765の第Ⅱ相試験	2024/9/9	治験に関する変更申請書	承認
2024-12	(国内治験管理人)シミック株式会社の依頼による中等症から重症の活動性甲状腺眼症患者を対象にテプロツムマブ皮下投与の有効性、安全性及び忍容性を評価する第Ⅲ相無作為化二重遮蔽プラセボ対照並行群間比較多施設共同試験	2024/8/30 2024/8/30	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-12	(国内治験管理人)シミック株式会社の依頼による中等症から重症の活動性甲状腺眼症患者を対象にテプロツムマブ皮下投与の有効性、安全性及び忍容性を評価する第Ⅲ相無作為化二重遮蔽プラセボ対照並行群間比較多施設共同試験	2024/9/25	治験に関する変更申請書	承認
2024-13	GSK社の依頼による「A Phase 3, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel group study to evaluate the efficacy and safety of belimumab administered subcutaneously in adults with interstitial lung disease (ILD) associated with connective tissue disease (CTD).」	2024/8/29	治験に関する変更申請書	承認

製造販売後調査

整理番号	製品名	申請日	審査事項	審査結果
29-24	テクフィデラカプセル	2024/8/26	変更	承認
2019-9	トレムフィア皮下注100mgシリンジ	2024/8/20	変更	承認

【報告事項】

治験

整理番号	課題名	申請日	報告事項
2019-08	バイエル薬品株式会社の依頼による塩化ラジウム-223の安全性プロファイルを明らかにするための第Ⅳ相長期フォローアップ試験	2024/8/20	被験薬の開発中止
2024-07	サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社(治験国内管理人)の依頼による活動性甲状腺眼症(TED)患者を対象としたbatoclimabの第Ⅲ相試験	2024/7/12	治験実施計画書 別紙の改訂