

2024 年度 第 11回 治験審査委員会

【会議の記録の概要】

開催日時 2025年2月27日 15:00～15:40

開催場所 第一会議室

出席委員名 池田、児玉、鶴田、平野、三輪、奥村、岡部、黒木、内藤、松田

欠席委員名 東、武谷、柳田、菅野

【審議事項】

治験

整理番号	課題名	申請日	審査事項	審査結果
2024-25	富士フイルム富山化学株式会社の依頼によるアビガン錠200 mg 製造販売後臨床試験－重症熱性血小板減少症候群－	2025/1/28	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	2025/1/30	治験に関する変更申請書	承認
2018-05	アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行又は転移性尿路上皮癌患者を対象とした第Ⅲ相試験	2025/1/27	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	2025/1/31	治験に関する変更申請書	承認
2019-04	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による根治的前立腺全摘術の候補である高リスクかつ限局性又は局所進行前立腺癌患者を対象としたapalutamideのランダム化、二重盲検、プラセボ対照第3相試験	2025/1/29	安全性情報等に関する報告書	承認
2020-04	アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象とした AZD5363の第Ⅲ相試験	2025/1/17 2025/1/24	安全性情報等に関する報告書	承認
2020-06	アッヴィ合同会社の依頼による骨髄線維症患者を対象にNavitoclaxとルキシソリチニブの併用投与とルキシ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)	2025/1/7 2025/1/29	安全性情報等に関する報告書	承認
2020-08	ブリistol・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	2025/1/27	安全性情報等に関する報告書	承認
2020-13	ブリistol・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	2025/1/24	安全性情報等に関する報告書	承認
2020-13	ブリistol・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	2025/1/17	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	2025/1/14 2025/1/15	安全性情報等に関する報告書	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	2025/1/30	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	2025/1/30	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	2025/1/9 2025/1/22	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	2025/1/24 2025/1/30	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	2025/1/7 2025/1/29	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・ジャパン株式会社の依頼によるIgA腎症の治療における sibeprenlimabの第Ⅲ相試験	2025/1/14 2025/1/20	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	2025/1/31	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サービシー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	2025/1/22	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	2025/1/9	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	2025/1/24	治験に関する変更申請書	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フリベルセプトの有効性及び 安全性	2025/1/10 2025/10/23	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フリベルセプトの有効性及び 安全性	2025/1/30	治験に関する変更申請書	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	2025/1/24	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ブラセボ対照多 施設共同試験	2025/1/30	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ブラセボ対照多 施設共同試験	2025/1/31	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	2025/1/29	治験に関する変更申請書	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	2025/1/9	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	2025/1/28	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	2025/1/7 2025/1/31	安全性情報等に関する報告書	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	2025/1/31	治験に関する変更申請書	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Ropeginterferon 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	2025/1/30	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	2025/1/28	治験に関する変更申請書	承認
2024-05	ブリistol・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	2025/1/6 2025/1/21 2025/1/31	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	2025/1/15	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-07	サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社(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	2025/1/17	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 Ciloleucefを用いた患者治療のための拡大アクセス試験(EAP)	2025/1/6 2025/1/14	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	2025/1/22	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ブラセボ対照並行群間比較多施設共同試験	2025/1/10 2025/1/10 2025/1/20	安全性情報等に関する報告書	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).」	2025/1/16 2025/1/29	治験に関する変更申請書	承認
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	2025/1/29	治験に関する変更申請書	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	2025/1/24	安全性情報等に関する報告書	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	2025/1/24 2025/1/31	安全性情報等に関する報告書	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	2025/1/24	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-18	【医師主導治験】全身麻酔を受ける患者を対象とした循環動態自動調節ソフトウェア(ROP-CT2)と手動との無作為化比較試験－全静脈麻酔におけるROP-CT2検証－	2025/1/31	治験に関する変更申請書	承認
2024-18	【医師主導治験】全身麻酔を受ける患者を対象とした循環動態自動調節ソフトウェア(ROP-CT2)と手動との無作為化比較試験－全静脈麻酔におけるROP-CT2検証－	2024/12/23	モニタリング報告書	承認
2024-19	【医師主導治験】全身麻酔を受ける患者を対象とした循環動態自動調節ソフトウェア(ROP-CT2)と手動との無作為化比較試験－吸入麻酔におけるROP-CT2検証－	2025/1/31	治験に関する変更申請書	承認
2024-21	科研製薬株式会社の依頼によるウルソデオキシコール酸で効果不十分又は不耐容の原発性胆汁性胆管炎患者を対象にしたKC-8025の検証的試験(第Ⅲ相)	2025/1/29	治験に関する変更申請書	承認
2024-22	MSD株式会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞リンパ腫の一次治療に対するMK-2140＋R-CHPとR-CHOPの比較	2025/1/21 2025/1/28	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-22	MSD株式会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞リンパ腫の一次治療に対するMK-2140＋R-CHPとR-CHOPの比較	2025/1/28	治験に関する変更申請書	承認
2024-23	【医師主導治験】細川 歩によるFGFR2b陽性切除不能進行・再発の胃または食道胃接合部腺癌を対象としたBemarituzumab＋Paclitaxel＋Ramucirumabの第Ⅱ相試験(RAINBIRD)	2025/1/31	治験に関する変更申請書	承認
2024-24	【医師主導治験】盛武 浩による初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とプリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	2025/1/30 2025/1/31	安全性情報等に関する報告書	承認
2024-24	【医師主導治験】盛武 浩による初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とプリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験	2025/1/27	モニタリング報告書	承認
臨2022-01	バイエルが治験依頼者として実施した先行試験に組入れられた被験者にダロルタミドを継続投与する非盲検、単一群、ロールオーバー試験	2025/1/23	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
2018-14	リユープリン	2025/1/10	変更	承認

【報告事項】

治験

整理番号	課題名	申請日	報告事項
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	2025/1/31	治験実施計画書 別紙の改訂
2021-02	JTE-051 第Ⅱ相臨床試験	2025/1/31	治験終了報告
2021-06	中外製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象としたファリシマブの継続投与試験	2025/1/28	開発の中止に関する報告書
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	2025/1/2	治験協力者の変更
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	2025/1/9	治験実施計画書 別紙の改訂
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	2025/1/30	治験協力者の変更
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	— 2025/1/15	治験実施計画書 別紙1の改訂 治験協力者の変更
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	2024/12/20 2025/2/3	治験実施計画書についてのお知らせ 治験協力者の変更
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	2025/2/3	治験協力者の変更
臨)2022-01	バイエルが治験依頼者として実施した先行試験に組入れられた被験者にダロルタミドを継続投与する非盲検、単一群、ロールオーバー試験	—	治験協力者の変更

製造販売後調査

整理番号	製品名	申請日	報告事項
29-24	テイクフィデラカプセル	2025/1/29	実施状況報告
29-25	スピンラザ髄注12mg	2025/1/29	実施状況報告
2018-16	スピンラザ髄注12mg	2025/1/29	実施状況報告
2019-14	ベンリスタ点滴静注用	2025/1/27	実施状況報告
2020-2	リンヴォック錠	2025/1/29	実施状況報告
2020-3	デムサーカプセル	2025/1/6	実施状況報告
2020-4	リンヴォック錠	2025/1/29	実施状況報告
2020-9	献血ベニロン-I静注用	2025/1/30	実施状況報告
2021-14	アイリーア硝子体内注射液,注射用キット	2025/1/23	実施状況報告
2022-9	リンヴォック錠	2025/1/29	実施状況報告
2022-14	ソグルーヤ皮下注	2025/1/22	実施状況報告
2022-24	ウィフガート点滴静注	2025/1/24	実施状況報告
2023-5	ヴァイトラックビ	2025/1/30	実施状況報告
2023-6	レミフエンタニル静注用	2025/1/20	実施状況報告
2023-15	ベンリスタ点滴静注用ベンリスタ皮下注	2025/1/27	実施状況報告
2024-6	ヒフデュラ配合皮下注	2025/1/29	実施状況報告
2019-5	ローブレナ錠	2025/1/29	終了報告
2021-5	エドルミズ錠50mg	2025/1/17	終了報告
2021-8	エドルミズ錠50mg	2025/1/10	終了報告