

## 第272回 治験審査委員会

|      |                           |  |
|------|---------------------------|--|
| 日 時  | 2021年08月04日 (水)           |  |
| 場 所  | 福岡大学筑紫病院 3階大会議室、WEB会議システム |  |
| 時 間  | 15：05 ~ 15：15             |  |
| 出席委員 | 11名                       | 今給黎 修, 河村 彰, 小林 邦久, 石井 寛, 渡部 雅人, 東 登志夫, 有馬 良之, 江口 昌伍, 村上 英明, 林田 修, 奥園 夏美 |
| 欠席委員 | 6名                        | 植木 敏晴, 小川 厚, 山下 真一, 久富 智朗, 澤津橋 基広, 橋口 靖子                                 |

審議事項 : 治験の継続の妥当性について審議した。

| 管理番号   | 治験課題略称   | 治験依頼者               | 主な審議内容                    | 審議結果 |
|--------|--|---------------------|---------------------------|------|
| 16-006 | 高血圧疾患に対するPRDS-001検証試験  | 株式会社 JIMRO          | 治験内容に関する変更                | 承認   |
| 17-005 | ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験                                       | ギリアド・サイエンシズ株式会社     | 新たな安全性情報の報告               | 承認   |
| 17-010 | ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたCP690.550の第Ⅲb/IV相試験   | ファイザー株式会社           | 新たな安全性情報の報告               | 承認   |
| 18-006 | 中等症から重症の活動期のクローム病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅱ/Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照、並行群間比較、多施設共同試験 | ヤンセンファーマ株式会社        | 新たな安全性情報の報告               | 承認   |
| 18-007 | 腎除神経システムTCD-16164の多施設共同試験(探索的試験)   | テルモ株式会社             | 新たな安全性情報の報告               | 承認   |
| 18-009 | 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎を対象としたSHP647の第Ⅲ相維持療法試験                            | 株式会社新日本科学PPD        | 治験実施状況報告                  | 承認   |
| 18-010 | 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎及びクローム病患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相継続投与試験                   | 株式会社新日本科学PPD        | 治験実施状況報告                  | 承認   |
| 18-013 | クローム病に伴う肛門周囲複雑瘻孔を有する患者を対象としたCx601第3相試験   | 武田薬品工業株式会社          | 新たな安全性情報の報告<br>治験内容に関する変更 | 承認   |
| 18-016 | ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼によるBMS-986165の第Ⅱ相試験  | ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社 | 新たな安全性情報の報告               | 承認   |

|        |   |                     |                                       |    |
|--------|---|---------------------|---------------------------------------|----|
| 19-001 | 中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたリサンキズマブの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験   | アッヴィ合同会社            | 新たな安全性情報の報告<br>治験内容に関する変更             | 承認 |
| 19-002 | 潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumabの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験  | アッヴィ合同会社            | 治験内容に関する変更<br>新たな安全性情報の報告             | 承認 |
| 19-003 | 日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験   | ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社 | 新たな安全性情報の報告                           | 承認 |
| 19-006 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローコン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅱ相試験  | 日本イーライリリー株式会社       | 新たな安全性情報の報告<br>治験実施状況報告<br>治験内容に関する変更 | 承認 |
| 19-007 | 既存治療及び/又は生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローコン病患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験                          | アッヴィ合同会社            | 新たな安全性情報の報告                           | 承認 |
| 19-008 | M14-431試験又はM14-433試験を完了したクローコン病患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照維持療法及び長期継続投与試験                                    | アッヴィ合同会社            | 新たな安全性情報の報告                           | 承認 |
| 19-010 | 中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験  | アッヴィ合同会社            | 新たな安全性情報の報告<br>治験内容に関する変更             | 承認 |
| 19-011 | 潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相他施設共同長期継続試験  | アッヴィ合同会社            | 新たな安全性情報の報告                           | 承認 |
| 20-001 | 中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第2b/3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験  | ヤンセンファーマ株式会社        | 新たな安全性情報の報告                           | 承認 |
| 20-003 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローコン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験  | 日本イーライリリー株式会社       | 新たな安全性情報の報告                           | 承認 |
| 20-004 | 無症状及び軽症COVID-19患者に対するネルフィナビルの有用性及び安全性を探索するランダム化非盲検並行群間比較試験  | 医師主導治験              | 新たな安全性情報の報告<br>治験実施状況報告               | 承認 |
| 20-006 | 治療抵抗性の肺Mycobacterium avium complex (MAC)症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブートルを用いた治療レジメンの一剤としてベダキリンを投与したときの有効性及び安全性を評価する第2/3相、多施設共同、ランダム化、非盲検、実薬対照試験 | ヤンセンファーマ株式会社        | 新たな安全性情報の報告<br>治験内容に関する変更             | 承認 |
| 20-007 | 日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3471851の第Ⅱ相試験  | 日本イーライリリー株式会社       | 治験内容に関する変更<br>新たな安全性情報の報告             | 承認 |

|        |   |            |             |    |
|--------|---|------------|-------------|----|
| 21-001 | 武田薬品工業株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎又はクロhn病を有する日本人患者を対象とした「トリズマブ」静注製剤の第3相試験 | 武田薬品工業株式会社 | 新たな安全性情報の報告 | 承認 |
| 21-003 | アドレノメデュリンを用いたCOVID-19による中等症肺炎の重症化予防<br>- 医師主導治験 Phase II -            | 医師主導治験     | 治験内容に関する変更  | 承認 |

報告事項：治験終了（中止・中断）1件、その他手順書に定める報告対象事項について報告を行った。

※以上の内容は、臨床研究支援センターでも閲覧することができます。