

第313回 治験審査委員会

日 時	2025年01月15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	15：00 ~ 15：10		
出席委員	15名	今給黎 修, 小林 邦久, 石井 寛, 久部 高司, 井上 貴仁, 渡部 雅人, 山下 真一, 伊崎 輝昌, 東 登志夫, 本山 智敬, 江口 昌伍, 山口 匠洋, 平江 徳子, 奥園 夏美, 赤司 美由紀	
欠席委員	2名	久富 智朗, 藍 浩之	

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
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	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
19-011	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
20-003	日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローニ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
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ーニン病を有する日本人患者を対象としたベド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
22-001	バイエル薬品株式会社の依頼による2型糖尿病を合併する慢性腎臓病を対象としたフィネレノン、エンパグリフロジンの第II相試験	バイエル薬品株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
23-003	ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるクローニン病患者を対象とするJNJ-78934804の後期第II相試験	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
23-004	ファブリー病の日本人患者を対象としたPegunigalsidase Alfa (PRX-102) の安全性、薬物動態、薬力学、及び有効性を評価する多施設共同非盲検試験 (RISE)	ICONクリニカルリサーチ合同会社	新たな安全性情報の報告	承認
23-005	中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法としてABX464を1日1回投与した際の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第III相試験	IQVIAサービスジャパン合同会社	新たな安全性情報の報告 治験内容に関する変更	承認

23-006	中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464 25mg又は50mgを1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第Ⅲ相試験	IQVIAサービスズ ジャパン合同会社	新たな安全性情報の報告	承認
24-001	慢性閉塞性肺疾患患者を対象にastegolimabの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験	Fortrea Japan株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
24-003	日本人クローン病患者を対象とした維持療法としてのCT-P13の皮下注射(CT-P13 SC)の有効性及び安全性を検討する単群、非盲検、第Ⅲ相、多施設共同試験	セルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社	新たな安全性情報の報告 治験内容に関する変更	承認

報告事項：治験終了（中止・中断）2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。