

第322回 治験審査委員会

日 時	2025年10月01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 ～ 15：08	
出席委員	14名	今給黎 修, 石井 寛, 久部 高司, 安野 哲彦, 渡部 雅人, 伊崎 輝昌, 新居 浩平, 本山 智敬, 武井 敬亮, 山口 匡洋, 平江 徳子, 古谷 将彦, 奥園 夏美, 蒲原 伸子
欠席委員	2名	小林 邦久, 早稲田 龍一

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
19-011	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 治験内容に関する変更	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	治験内容に関する変更	承認
22-002	増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたMEDI3506の有効性及び安全性試験	アストラゼネカ株式会社	治験内容に関する変更	承認
22-004	肛門周囲瘻孔を有するクローン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Ⅲ相試験、ランダム化、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	治験内容に関する変更	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
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
24-004	進行性肺線維症患者を対象としたBMS-986278の有効性、安全性及び忍容性を検討する試験	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
24-005	ICON-1：肺非結核性抗酸菌感染症患者を対象に、ガイドラインに準拠した治療に上乗せた場合のMNKD-101（クロファジミン吸入用懸濁液）の有効性及び安全性を評価する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第3相試験（パートA）及び非盲検継続投与試験（パートB）	イーピーエス株式会社	新たな安全性情報の報告	承認

24-006	日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3041658 (Eltrekibart) 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 治験内容に関する変更	承認
25-002	慢性閉塞性肺疾患患者を対象にastegolimabの長期安全性を評価する第Ⅲ相、非盲検、継続投与試験	Fortrea Japan株式会社	新たな安全性情報の報告	承認
25-003	非嚢胞性線維症性気管支拡張症の成人患者（18～85歳）を対象にCSL787を吸入投与したときの有効性、安全性及び忍容性を評価する第2b相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、並行群間比較、プラセボ対照、用量設定試験	CSLベーリング株式会社	治験内容に関する変更	承認
25-007	CELLTRION, Inc及びセルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社の依頼による日本人潰瘍性大腸炎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）の第Ⅲ相試験	セルトリオン・ヘルスケア・ジャパン株式会社	治験内容に関する変更 新たな安全性情報の報告	承認

報告事項：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。