

出席委員名: 岡本正司、清水幸博、成清卓二、坂庭緑、茂木敦、佐藤久美子

(1)治験実施の適否の審査

	治験依頼者	治験課題名	実施医療機関	審議内容	審議結果
1	アッヴィ合同会社	アッヴィ合同会社の依頼によるABBV-599の第II相試験	北播磨総合医療センター	・治験実施の適否	承認
2	アッヴィ合同会社	体軸性脊椎関節炎の成人患者におけるウパダシチニブの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験 A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Program to Evaluate Efficacy and Safety of Upadacitinib in Adult Subjects with Axial Spondyloarthritis	北播磨総合医療センター	・治験実施の適否	承認

(2)治験継続の適否の審査、報告事項

	治験依頼者	治験名／対象疾患	実施医療機関	審議内容	審査結果	報告内容	報告結果
1	エーザイ㈱	生物学的製剤による治療で効果不十分な関節リウマチ患者を対象としたE6011の臨床第2相試験	北播磨総合医療センター	・治験薬概要書の変更	承認	—	—
2	IQVIAサービシーズ ジャパン㈱	(治験国内管理人) ケンタウルス・トランスナショナル・ジャパン株式会社の依頼による駆出率が保持された慢性心不全患者を対象としたエンバゲリフロジンの第Ⅲ相試験	(医) 奏健 やまもとクリニック	・重篤な有害事象に関する報告 ・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
3	帝人ファーマ㈱	GGSのMPAを対象とした第Ⅲ相試験	北播磨総合医療センター	・治験薬概要書の変更	承認	—	—
4	田辺三菱製薬㈱	田辺三菱製薬株式会社の依頼による変形性関節症患者を対象としたMT-5547の第Ⅱ / Ⅲ相試験	(医社) 大田整形外科クリニック (医) 五紘会 東前橋整形外科病院 祐斎堂森本クリニック	・重篤な有害事象に関する報告(森本) ・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
5	大塚製薬㈱	大塚製薬の依頼による慢性片頭痛患者を対象としたTEV-48125の第Ⅱ b / Ⅲ相試験	(医) 桔梗会 なかつ神経内科クリニック 山口クリニック	・安全性情報等に関する報告 ・治験実施状況報告 (なかつ)	承認	—	—
6	大塚製薬㈱	大塚製薬の依頼による反復性片頭痛患者を対象としたTEV-48125の第Ⅱ b / Ⅲ相試験	(医) 桔梗会 なかつ神経内科クリニック 山口クリニック	・安全性情報等に関する報告 ・治験実施状況報告 (なかつ)	承認	—	—
7	大塚製薬㈱	大塚製薬の依頼による片頭痛患者を対象としたTEV-48125の第Ⅲ相試験	(医) 桔梗会 なかつ神経内科クリニック 山口クリニック	・安全性情報等に関する報告 ・治験実施状況報告 (なかつ)	承認	—	—
8	大塚製薬㈱	大塚製薬の依頼による、アルツハイマー型認知症に伴うアジテーション患者を対象としたOPC-34712(プレクスピブラゾール)の第Ⅱ / Ⅲ相試験	(医) 頼原会 東毛敬愛病院 (医) 丹沢病院 たぐちクリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
9	大塚製薬㈱	大塚製薬の依頼による、アルツハイマー型認知症に伴うアジテーション患者を対象としたOPC-34712(プレクスピブラゾール)の第Ⅲ相長期試験	(医) 頼原会 東毛敬愛病院 (医) 丹沢病院 たぐちクリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
10	大塚製薬㈱	大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-34712の第Ⅱ / Ⅲ相検証試験	たぐちクリニック (医社) すずき病院	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
11	大塚製薬㈱	大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-34712の第Ⅲ相長期試験	たぐちクリニック (医社) すずき病院	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
12	MSD㈱	MSD株式会社の依頼による慢性咳嗽患者を対象としたMK-7264の第3相長期安全性試験	かわぐち呼吸器内科クリニック	・重篤な有害事象に関する報告	承認	—	—
13	㈱新日本科学PPD (治験国内管理人)	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患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相導入療法試験	かわべ内科クリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
14	㈱新日本科学PPD (治験国内管理人)	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患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相維持療法試験	かわべ内科クリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
15	㈱新日本科学PPD (治験国内管理人)	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又はクローン病患者を対象としたSHP647の第Ⅲ相継続投与試験(AIDA)	かわべ内科クリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
16	大塚製薬㈱	大塚製薬の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象としたOPA-15406の長期投与試験 (第Ⅲ相試験)	(医社) 浅井皮膚科クリニック	・重篤な有害事象に関する報告	承認	—	—
17	キッセイ薬品工業㈱	キッ セイ薬品工業株式会社の依頼によるMR13A9の第Ⅱ 相試験	(医社)三矢会 上毛大橋クリニック	—	—	・治験終了報告	特記事項なし
18	バレクセル・インターナショナル㈱ (治験国内管理人)	慢性腎臓病患者を対象とした心・腎アウトカムを評価する、エンバゲリフロジン1日1回投与に関する国際多施設共同、無作為化、並行群間、二重盲検、プラセボ対照比較臨床試験	(医社) しんクリニック (医社)三矢会 前橋広瀬川クリニック 太田糖尿病クリニック (医社)こうかん会 こうかんクリニック	・重篤な有害事象に関する報告(しん) ・安全性情報等に関する報告	承認	・FILE NOTEに関する報告	特記事項なし
19	マルホ㈱	マルホ株式会社によるM606102の原発性腋窩多汗症患者に対する第II/Ⅲ相試験	おおかわ皮ふ科クリニック さわだ皮ふ科 (医社)なみいろうの樹 なおこ皮膚科クリニック (医社)福朗会 ふくろ皮膚科クリニック (医社)成祐会 伊藤医院 (医)千美会 千春皮フ科クリニック (医社)浅井皮膚科クリニック (医社)精華会 ミルディス皮フ科 角田クリニック (医社)恵礼会 北原皮膚科 とどろき皮膚科クリニック 飯田橋皮膚科スキンクリニック (医社)川水会 杉沢皮膚科クリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
20	マルホ㈱	マルホ株式会社によるM606102の原発性腋窩多汗症患者に対する長期投与試験	さわだ皮ふ科 (医社)なみいろうの樹 なおこ皮膚科クリニック (医)千美会 千春皮フ科クリニック (医社)浅井皮膚科クリニック (医社)精華会 ミルディス皮フ科 角田クリニック (医社)恵礼会 北原皮膚科	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—

	治験依頼者	治験名／対象疾患	実施医療機関	審議内容	審査結果	報告内容	報告結果
21	マルホ㈱	再発性の性器ヘルペス患者を対象としたPatient Initiated TherapyによるASP2151単回投与の有効性を検証する第Ⅲ相、プラセボ対照、ランダム化、二重盲検、多施設共同、並行群間比較試験	(医社)醫精会 マイシティクリニック	・被験者募集手順に関する資料の変更	承認	—	—
			林皮フ・泌尿器・内科クリニック				
			(医)すばる会 菅井皮膚科パークサイドクリニック				
			(医社)成祐会 伊藤医院				
			(医社)佑仁会 クリニック津田沼				
			(医)聖和会 早川クリニック				
			岩佐クリニック				
			(医)皓真会 野村クリニックなんば院				
			(医)雄仁会 すとうレディースクリニック				
			(医)咲良会 さくまクリニック				
			新宿東口クリニック				
			(医) 矢野皮膚科泌尿器科医院				
22	マルホ㈱	再発性の口唇ヘルペス患者を対象としたPatient Initiated TherapyによるASP2151単回投与の有効性を検証する第Ⅲ相、プラセボ対照、ランダム化、二重盲検、多施設共同、並行群間比較試験	(医社)醫精会 マイシティクリニック	・被験者募集手順に関する資料の変更	承認	—	—
			林皮フ・泌尿器・内科クリニック				
			(医社)恵礼会 北原皮膚科				
			(医社)なみいろの樹 なおこ皮膚科クリニック				
			(医)すばる会 菅井皮膚科パークサイドクリニック				
			(医社)成祐会 伊藤医院				
			角田クリニック				
			(医社)精華会 ミルディス皮フ科				
			とどろき皮膚科クリニック				
			(医社)浅井皮膚科クリニック				
			さわだ皮ふ科				
			新鎌ヶ谷皮ふ科				
			たかしま皮フ科				
			川崎皮膚科医院				
			おおかわ皮ふ科クリニック				
			本田皮フ科				
			おくた皮膚科クリニック				
			まるやま皮膚科クリニック				
			(医社)五十嵐医院				
			桜坂皮ふ科クリニック				
23	ユーシービージャパン㈱	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるPadsevonilの第Ⅲ相試験	(医社)成仁会 市ヶ尾病院	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
24	IQVIAサービシーズ ジャパン㈱ (治験国内管理人)	従来型／生物学的DMARDの効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシチニブと比較する試験	北播磨総合医療センター	・安全性情報等に関する報告 ・被験者への支払いに関する資料の変更	承認	—	—
25	IQVIAサービシーズ ジャパン㈱ (治験国内管理人)	生物学的DMARD及び／又はヤヌスキナーゼ阻害薬の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラセボ及びサリルマブと比較する試験	北播磨総合医療センター	・治験薬概要書の変更 ・被験者への支払いに関する資料の変更	承認	—	—
26	フェリング・ファーマ㈱ (治験国内管理人)	LPI 001とLPI 002の初期人工妊娠中絶における有効性及び安全性を検討する多施設共同非盲検第Ⅲ相試験	(医社)愛賛会 おおしおウィメンズクリニック	・治験実施計画書の変更	承認	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
			池下レディースチャイルドクリニック				
27	旭化成ファーマ㈱	変形性膝関節症患者を対象としたAK1830の第Ⅱ相試験	祐斎堂 森本クリニック	・安全性情報等に関する報告 ・被験者募集手順に関する資料の変更	承認	—	—