

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	—	—	・治験終了報告	特記事項なし
2	IQVIAサービシーズ ジャパン ㈱	(治験国内管理人) クインタイル・トランスジョナル・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グリフロジンの第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 ・治験実施計画書の変更 ・治験薬概要書の変更	承認	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
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	・安全性情報等に関する報告	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	・安全性情報等に関する報告 ・治験実施状況報告(森本)	承認	—	—
			(医) 五紘会 東前橋整形外科病院				
			祐斎堂森本クリニック				
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Ⅱb/Ⅲ相試験	(医) 桔梗会 なかつ神経内科クリニック	・安全性情報等に関する報告 ・治験薬概要書の変更	承認	・治験終了報告	特記事項なし
			山口クリニック				
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Ⅱb/Ⅲ相試験	(医) 桔梗会 なかつ神経内科クリニック	・安全性情報等に関する報告 ・治験薬概要書の変更	承認	・治験終了報告	特記事項なし
			山口クリニック				
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	・安全性情報等に関する報告 ・治験薬概要書の変更	承認	—	—
			山口クリニック				
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(プレクスピラゾール)の第Ⅱ/Ⅲ相試験	(医) 頼原会 東毛敬愛病院	・安全性情報等に関する報告 ・同意説明文書の変更 ・ご家族向けアンケートの修正(たぐち) ・治験実施状況報告(たぐち)	承認	—	—
			(医) 丹沢病院				
			たぐちクリニック				
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(プレクスピラゾール)の第Ⅲ相長期試験	(医) 頼原会 東毛敬愛病院	・安全性情報等に関する報告 ・同意説明文書の変更 ・治験実施状況報告(たぐち)	承認	—	—
			(医) 丹沢病院				
			たぐちクリニック				
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	・安全性情報等に関する報告 ・同意説明文書の変更	承認	—	—
			(医社) すずき病院				
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	・安全性情報等に関する報告 ・同意説明文書の変更	承認	—	—
			(医社) すずき病院				
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相試験	かわぐち呼吸器内科クリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
13	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	・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
			(医社) こうかん会 こうかんクリニック				
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相導入療法試験	かわべ内科クリニック	・患者日誌の変更	承認	—	—
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	・患者日誌の変更	承認	—	—
16	㈱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	・患者日誌の変更	承認	—	—
17	大塚製薬㈱	大塚製薬の依頼による成人のアトピー性皮膚炎患者を対象としたOPA-15406の第Ⅲ相試験	(医社) 精華会 ミルディス皮膚科	・安全性情報等に関する報告	承認	・治験終了報告	特記事項なし
			さわだ皮ふ科				
18	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)	とどろき皮膚科クリニック	・治験実施状況報告 ・分担医師の変更(ひらせ)	承認	—	—
			角田クリニック				
			飯田橋皮膚科スキンクリニック				
			(医社) 慈泰会 中野皮膚科クリニック				
			(医社) 浅井皮膚科クリニック				
			(医社) 福朗会 ふくろ皮膚科クリニック				
			(医) 楠和会 ひらせアレルギー・こどもクリニック				
19	アークレイ㈱	EDTA静脈点滴投与による随時尿および蓄尿中の有害金属排泄量の比較検討	満尾クリニック	—	—	・試験期間延長の変更に関する迅速審査結果報告	特記事項なし
20	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、エンバグリフロジン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	・重篤な有害事象に関する報告(しん、前橋広瀬川、太田糖尿病) ・安全性情報等に関する報告 ・治験薬概要書の変更 ・治験分担医師の変更(こうかん) ・治験実施計画書の変更	承認	—	—
			(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				
21	㈱生命科学インスティテュート	精神神経疾患患者を対象とした病態分析技術に関する研究	(医) 道器 さぐらいクリニック	—	—	・治験終了報告	特記事項なし
			(医社) すずき病院				
			たぐちクリニック				
			脳神経内科はつたクリニック				
			全国土木建築国民健康保険組合 総合病院 厚生中央病院				
			(医) 中沢会 上毛病院				
			あざみ野メンタルクリニック				

	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
22	マルホ株式会社	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 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	・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	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
23	マルホ株式会社	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 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　ミルデイス皮フ科 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 おくだ皮膚科クリニック 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 (医)　田代医院 とくなが皮ふ科医院 (医)　つつい皮ふ科形成外科クリニック (医)　矢野皮膚科泌尿器科医院 えぐち皮ふ科	・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	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
24	ユーシービージャパン株式会社	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　市ケ尾病院	・安全性情報等に関する報告 ・患者向け医薬品ガイドの追加 ・被験者募集に関する資料の変更	承認	—	—
25	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社 (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	承認	—	—
26	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ社の依頼による慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象としたベンラリズマブ第Ⅲ相試験	(医社)健裕会　中谷病院	・安全性情報等に関する報告 ・患者用クイックガイドの変更	承認	—	—
27	フェリング・ファーマ株式会社 (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)愛賢会　おおしおウィメンズクリニック (医社)ウィミンズ・ウェルネス 対馬ルリ子　女性ライフクリニック銀座 池下レディースチャイルドクリニック	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
28	株式会社リニカル (治験国内管理人)	中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎の被験者を対象としたTD-1473を用いた寛解導入療法及び寛解維持療法の有効性及び安全性を評価する第2b/3相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、反復投与、プラセボ対照、並行群間試験	(医)勇雄会　岩下悦郎消化器内科クリニック	—	—	・治験実施計画書別紙の変更	特記事項なし
29	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	・安全性情報等に関する報告 ・治験実施計画書の変更 ・同意説明文書の変更 ・治験参加カードの変更	承認	—	—
30	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バ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	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—