

2024年度 第9回治験審査委員会 会議の記録の概要

| | |
|-------|---|
| 開催日時 | 2024年12月11日(水) 16:30～17:15 |
| 開催場所 | 3階 会議室 |
| 出席委員名 | 長 和俊、長井 桂、多田 真之介、小山 優希、山我 健、鈴木 千春、正村 裕紀、加藤 はるか、鈴木 真佐也、岡安 美樹、高橋 知宏、小林 歩 (長井委員:議題1～議題9は欠席) |

議論及び審議結果を含む主な議論の概要

【審議事項】

| | |
|-------|--|
| 議題 1 | 興和株式会社(治験国内管理人)の依頼によるK-808(ペマフィブラーート)の第Ⅱ相試験 |
| | 依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・治験に関する変更申請書(2024年11月27日) 審議結果:承認 |
| 議題 2 | ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)依頼による A PHASE 2/3, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED STUDY OF ORAL OZANIMOD TO EVALUATE EFFICACY AND LONG-TERM SAFETY IN JAPANESE SUBJECTS WITH MODERATELY TO SEVERELY ACTIVE ULCERATIVE COLITIS 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 依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報に関する報告書(2024年10月30日、2024年11月14日、2024年11月27日) 審議結果:承認 |
| 議題 3 | (治験国内管理人)IQVIAサービスジャパン合同会社依頼による A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase III study to evaluate the efficacy and safety of ABX464 once daily for induction treatment in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis 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 依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書(2024年11月15日) 審議結果:承認 |
| 議題 4 | (治験国内管理人)IQVIAサービスジャパン合同会社依頼による A randomized, double-blind, multicenter phase III study to evaluate the long-term efficacy and safety of ABX464 25 mg or 50 mg once daily as a maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis. 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 25 mg又は50 mg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 依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書(2024年11月15日) 審議結果:承認 |
| 議題 5 | 日本イーライリリー(株)の依頼によるLY3819469の第III相試験 依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書(2024年11月11日、2024年11月22日) 審議結果:承認 |
| 議題 6 | グラクソ・スミスクライン(株)の依頼によるB型肝炎ウイルス持続感染患者を対象としたGSK3228836の第III相試験 依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書(2024年11月27日) 審議結果:承認(* 小林委員は当該治験に関与するため審議及び採決に不参加) |
| 議題 7 | (治験国内管理人)Fortrea Japan(株)依頼による A PHASE III, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF ASTEGOLIMAB IN PATIENTS WITH CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISEASE 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 依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報に関する報告書(2024年11月8日、2024年11月22日) 審議結果:承認(* 長井委員は当該治験に関与するため審議及び採決に不参加) |
| 議題 8 | 株式会社CureAppの依頼による非アルコール性脂肪肝炎(NASH)を対象とした治療アプリ CA-NASHの第III相試験 依頼者、治験責任医師から報告された下記内容に基づき、新規治験実施の可否について審議した。 ・安全性情報に関する報告書(2024年11月20日) 審議結果:承認 |
| 議題 9 | ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたNN9535の第III相試験 依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書(2024年11月7日、2024年11月21日) 審議結果:承認 |
| 議題 10 | ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼によるアルコール性肝障害患者におけるNNC0194-0499単独療法、cagrilintide単独療法、セマグルチド単独療法又はこれらの併用療法の第II相試験 依頼者から報告された下記内容に基づき、治験継続の妥当性について審議した。 ・安全性情報等に関する報告書(2024年11月7日、2024年11月21日) ・治験に関する変更申請書(2024年11月25日、2024年11月27日) 審議結果:承認 |