

出席委員名: 齊藤寿一郎、小野浩一、吉井秀徳、萬代秀樹、今野拓也、田嶋美幸、浪越隆、長谷川雄大、佐藤忠弘、寒河江徹

会議の記録概要公開日2022年4月4日

(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	審議内容	審査結果	報告内容	報告結果
議題1	ノーベルファーマ株式会社	NPC-25 の低亜鉛血症患者に対する実薬対照非盲検比較試験(非劣性試験)	・安全性情報等に関する報告	承認	・症例追加	特記事項なし
議題2	日本イーライリリー株式会社	日本イーライリリー株式会社の依頼による重症又は極めて重症の円形脱毛症を有する成人患者を対象としたLY3009104の第Ⅲ相試験	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
議題3	ファイザー株式会社	ファイザー株式会社の依頼による円形脱毛症患者を対象としたPF-06651600の長期第Ⅲ相試験	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
議題4	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の第Ⅲ相試験	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
議題5	GlaxoSmithKline Research & Development Limited 治験国内管理人 IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社	好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメボリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験	・治験に関する変更	承認	—	—
議題6	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	早期アルツハイマー病患者を対象としたNN9924の効果及び安全性を検討する試験(EVOKE plus)	・安全性情報等に関する報告 ・治験実施計画書に関する変更	承認	—	—
議題7	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社	早期 アルツハイマー病患者を対象としたNN9924の効果及び安全性を検討する試験(EVOKE)	・安全性情報等に関する報告 ・治験実施計画書に関する変更	承認	—	—