

出席委員名: 齊藤寿一郎、小野浩一、柴田展人、萬代秀樹、田嶋美幸、佐藤忠弘、井本孝志、今野拓也、寒河江徹、大西由華

会議の記録概要公開日2022年11月7日

(1)治験実施の適否の審査

	治験依頼者	治験名	審議内容	審議結果
議題1	ロート製薬株式会社	ROH-201点眼液 後期第Ⅱ相臨床試験	・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	審議内容	審査結果	報告内容	報告結果
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	・治験に関する変更	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	・治験に関する変更	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 ・治験実施計画書の変更 ・同意説明文書の変更 ・治験に関する変更	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	・治験実施計画書の変更 ・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 ・治験実施計画書の変更	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 ・治験実施計画書の変更	承認	—	—
議題8	日本新薬株式会社	日本新薬株式会社の依頼によるNS-580の第Ⅱ相試験	・治験に関する変更	承認	—	—
議題9	日本臓器製薬株式会社	日本臓器製薬株式会社の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象とした NTP1の第Ⅱ相試験	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
議題10	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 ・治験に関する変更 ・重篤な有害事象に関する報告	承認	—	—