

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12月5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	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	円形脱毛症患者を対象とした、デュークラバシチニブ (BMS-986165) の臨床的有効性及び安全性を評価する、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、第II相試験	・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	・治験薬概要書の変更 ・同意説明文書の変更	承認	—	—
議題3	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4	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の後期第2相 / 第3相試験	・治験に関する変更	承認	—	—
議題5	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 ・治験薬概要書の変更 ・治験に関する変更	承認	—	—
議題6	アストラゼネカ株式会社	アストラゼネカ株式会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	・治験に関する変更	承認	—	—
議題7	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	承認	—	—
議題8	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 ・治験薬概要書の変更	承認	—	—
議題9	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 ・治験薬概要書の変更	承認	—	—
議題10	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	・治験実施計画書の変更 ・治験に関する変更 ・治験分担医師の変更	承認	—	—
議題11	大塚テクノ株式会社	尿失禁症状を伴う難治性過活動膀胱患者を対象とした排尿障害治療器O-NESの前方多施設共同無作為二重盲検Sham対照比較試験 (ヒポタル試験)	・安全性情報等に関する報告	承認	—	—
議題12	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 ・継続審査	承認	—	—