治験審査委員会の記録の概要

会議名: 令和7年度 第8回11月17日治験審査委員会 開催日時: 2025/11/17 17:30 ~ 17:50 開催場所: 研修センター 出席委員名: 田邉 信宏(委員長)、三上 和男(副委員長)、趙 竜桓、白石 博一、田中 嘉一、樋下田 春子、宇梶 一樹、鈴木 雅人、高橋 瑞穂 出席委員数/全委員数: 9/11

依頼者名	簡易課題名	審查事項	議論の概要	審查結果
バイオジェン	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトー デス患者を対象としたBIIB059の第Ⅲ相試験	安全性情報等	有害事象の報告等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
バイオジェン	バイオジェン・ジャバン株式会社の依頼による全身性エリテマトー デス患者を対象としたBIIB059の第Ⅲ相試験	安全性情報等	有害事象の報告等について説明がされ、治験継続の妥当性 について審議した。	承認
バイオジェン	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトー デス患者を対象としたBIIB059の第Ⅲ相試験	安全性情報等	有害事象の報告等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
バイオジェン	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトー デス患者を対象としたBIIB059の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験実施計画書等の改訂等について説明がされ、治験継続 の妥当性について審議した。	承認
(国管) IQVIA	癌関連静脈血栓塞栓症(VTE)患者を対象としたVTEの再発及び出血に対するabelacimabの効果をアピキサバンと比較する、多施設共同、無作為化、盲検下エンドポイント評価、第3相試験		有害事象の報告等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
MSD	MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象等	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当 性について審議した。	承認
武田薬品	武田薬品工業株式会社の依頼による慢性の一次性免疫性血小板減少症患者を対象とした、TAK-079(Mezagitamab)の第3相試験	治験に関する変更	治験実施計画書等の改訂等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
ヤンセンファーマ	心房細動を有する参加者を対象とした経口第XIa因子阻害 剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサバンを対照に評価する第3相,ランダム化,二重盲検,ダブルダミー,並行群間,実薬対照試験	安全性情報等	有害事象の報告等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
日本ペーリンガー	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による2型糖尿病,高血圧及び心血管疾患を有する患者を対象としたvicadrostat (BI 690517) とエンパグリフロジン (BI 10773) の第Ⅲ相試験	安全性情報等	有害事象の報告等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認
日本ベーリンガー	日本ペーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による2型糖尿病,高血圧及び心血管疾患を有する患者を対象としたvicadrostat (BI 690517) とエンパグリフロジン (BI 10773) の第Ⅲ相試験	治験に関する変更	治験実施計画書等の改訂等について説明がされ、治験継続 の妥当性について審議した。	承認