2021年1月21日開催 治験審査委員会議事録の要旨

日時	202	21年 1月 2	21 日					
場所る	SIRBに いて	は、医薬品医療 に基づき、202	機器総合機構より提言され 0年5月11日付で制定した	いた「新型コロナウイルス原 「緊急時の治験審査委員	 染症の影響下での医 会の審議方法につい	薬品、医療機器及び再生 C」にて審議を行った。	医療等製品の治験実施に係るQ&	ZAZ
出席者((○)新	井 委員長	(○)平田 副委員長	(○)安満 副委員長	(○)松永 委員	(○)山田 委員	(○)宮崎 委員	
	○)秋	山 委員	(○)渡部 委員	(○)福井 委員	(○)髙橋 委員			
議	題	Ustekinumah 1 (邦題)中等	Induction and Maintenan	ice Therapy in Subjects w 性大腸炎患者を対象とし	vith Moderately to Seve	erely Active Ulcerative C	aluate the Safety and Efficacy of olitis 持療法の安全性及び有効性評価を	を目的
審議事	項	当該治験薬	で発生した重篤な副作用					
審議内	容	報告された安全	と性情報について審議がな	rされた。				
結	果	承認						
特記事	項	特になし						

議 題	(原題)A Phase 2/3, Randomized, Double-blind, Placebo- and Active-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Efficacy and Safety of Guselkumab in Participants with Moderately to Severely Active Crohn's Disease 2 (邦題) 中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第II/III相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ及び実薬対照, 並行群間比較, 多施設共同試験 ヤンセンファーマ株式会社
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用
審議内容	報告された安全性情報について審議がなされた。
結果	承認
特記事項	特になし

議 題	3 日本イーライリリー株式会社の依頼による従来治療及び生物学的製剤が不良な中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の 第Ⅲ相試験	
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用	
審議内容	報告された安全性情報に基づいて審議がなされた。	
結果	承認	
特記事項	特になし	

議題	4 日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験
審議事項	当該治験薬で発生した重篤な副作用
審議内容	報告された安全性情報に基づいて審議がなされた。
結 果	承認
特記事項	特になし

議題	5 日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験
審議事項	治験に関する変更申請書 当該治験薬で発生した重篤な副作用
審議内容	改訂された内容及び報告された安全性情報について審議がなされた。
結 果	承認
特記事項	特になし

議題	6 中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第2b/3相,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間比較,多施設共同試験
審議事項	治験に関する変更申請書 当該治験薬で発生した重篤な副作用
審議内容	改訂された内容及び報告された安全性情報について審議がなされた。
結果	承認
特記事項	特になし

議 題	7 日本イーライリリー株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験
審議事項	治験に関する変更申請書 当該治験薬で発生した重篤な副作用
審議内容	改訂された内容及び報告された安全性情報について審議がなされた。
結 果	承認
特記事項	特になし

議 題	8 日本イーライリリー 株式会社 の 依頼 による LY3471851 の 第 II 相 試験	
審議事項	治験に関する変更申請書	
審議内容	改訂された内容について審議がなされた。	
結 果	承認	
特記事項	特になし	