

# 2023年度第12回製造販売後臨床試験審査委員会議事要綱

開催日時 2024年3月5日(火) 16:30~17:50

場所 愛知医科大学 会議室

出席者 高見昭良、奥村彰久、瓶井資弘、佐々木誠人、丹羽淳一、大西正文、中山忍、  
葛谷孝文、辻巻健太、市川光生、古川洋志、高木潤子、井上里恵

## ○審議事項

### I 製造販売後臨床試験の実施状況報告、契約内容等の変更、継続について

1. 滲出型加齢黄斑変性患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を検討する無作為化二重遮蔽実薬対照第Ⅲ相試験(バイエル薬品一眼科)  
添付文書及び保険外併用療養費支給対象外経費について説明があり、試験実施の継続の妥当性について審議した。  
審議結果：承認

### II 新たな安全性情報の入手による継続について

1. 潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験(アッヴィー消化管内科)  
安全性情報等の概要について説明があり、試験実施の継続の妥当性について審議した。  
審議結果：承認
2. M14-431試験又はM14-433試験を完了したクローン病患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照維持療法及び長期継続投与試験(アッヴィー消化管内科)  
安全性情報等の概要について説明があり、試験実施の継続の妥当性について審議した。  
審議結果：承認
3. 滲出型加齢黄斑変性患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を検討する無作為化二重遮蔽実薬対照第Ⅲ相試験(バイエル薬品一眼科)  
安全性情報等の概要について説明があり、試験実施の継続の妥当性について審議した。  
審議結果：承認

## ○報告事項

### I 製造販売後臨床試験の終了について

- バイエル薬品株式会社の依頼による糖尿病黄斑浮腫患者を対象とした高用量アフリベルセプトの第II/III相試験（パレセル・インターナショナル眼科）  
試験の終了について報告があり、了承した。

※製造販売後臨床試験審査委員会要綱第7条4項により、当該試験に関与する委員は審議及び採決には参加しておりません。