

## 2024年度第5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8月6日(火) 16:30~17:45

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、中山忍、葛谷孝文、辻巻健太、諏訪雄二郎、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

- 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 (アグアイー消化管内科)  
試験の実施状況及び費用の改訂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
- 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 (ハインル薬品ー眼科)  
実施計画書別紙の変更、実施期間の延長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
- ユーシービージャパン株式会社の依頼による Brivaracetam (ucb34714) の第Ⅲ相長期継続投与試験 (ユーシービージャパンー精神神経科)  
試験の実施状況及び費用の改訂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

- 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 (アグアイー消化管内科)  
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 (アッガイ消化管内科)  
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. ユーシービージャパン株式会社の依頼による Brivaracetam (ucb34714) の第Ⅲ相長期継続投与試験 (ユーシービージャパン精神神経科)  
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

※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。