## 令和3年度 第3回 宇多野病院受託研究審査委員会(IRB)議事録

日 時 : 令和3年6月17日(木)16:00~ 17:00

場所: 中央会議室

出席者:「大江田委員長」「柳田副委員長」「澤田委員」「中森委員」「坂本委員」

佐光委員 内炭委員 白石委員 須藤委員 水野委員 村田委員

小西委員 | | 内藤委員 | | 宇野委員 | | 松蔭外部委員 | 玉梶外部委員

中野外部委員

16 名/17 名 出席者

事務局 田邨治験主任・清水副看護師長・大本看護師・物部薬剤師

※尚、治験及び研究の責任医師、分担医師及び治験及び研究協力者は審議に参加しなかった

## 議事内容

1. 治験等の実施の適否に関する審議(新規課題)

(責任医師) -資料に基づき説明-

(1) 株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) の依頼による慢性炎症性脱髄性多発神経炎 (CIDP) 成人患者を対象とした ARGX-113PH20SC の第 2 相試験

依頼者:治験国内管理人

株式会社新日本科学PPD

議論の概要 新規審査申請 審議結果 修正の上承認

- 2. 治験等の継続の適否に関する審議
- ●安全性情報等に関する報告について

治験依頼者または自ら治験を実施する者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議した。

(治験主任) -資料に基づき説明-

(1) 【C1804】	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による第 Ib 相試験
安全性報告	2021 年 4 月 28 日付
審議結果	承認

(2)	【C2011】	田辺三菱製薬株式会社の依頼による ALS 患者を対象とした MT-1186 の第皿相試験 2
安全	性報告	2021 年 4 月 15 日付
審議	結果	承認

(3) 【C2011】田辺三菱製薬株式会社の依頼による ALS 患者を対象とした MT-1186 の第Ⅲ相試験 2 安全性報告 2021 年 5 月 14 日付 審議結果 承認

(4) 【C2001】日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象とした LY3002813 の第Ⅱ相試験

安全性報告

2021年4月30日付

審議結果

承認

(5) 【C2001】日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象とした LY3002813 の第Ⅱ相試験

安全性報告

2021年5月19日付

審議結果

承認

(6) 【C2005】バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第 IIIb 相試験

安全性報告 2021 年 4 月 28 日付

審議結果

承認

(7) 【C1910】ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象とした Brivaracetam(ucb34714)の第皿相試験

安全性報告

2021年5月7日付

審議結果

承認

(8) 【C1910】ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象とした Brivaracetam(ucb34714)の第皿相試験

安全性報告

2021年5月17日付

審議結果

承認

(9) 【C1910】ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象とした Brivaracetam (ucb34714) の第皿相試験

安全性報告

2021年5月28日付

審議結果

承認

(10)【C2012】小児てんかん患者に対する BRIVARACETAM 併用投与における 長期安全性及び忍容性を評価する,非盲検,単群,多施設共同試験 安全性報告 2021年4月28日付 審議結果 承認

(11)【C2012】小児てんかん患者に対する BRIVARACETAM 併用投与における 長期安全性及び忍容性を評価する,非盲検,単群,多施設共同試験 安全性報告 2021 年 5 月 12 日付 審議結果 承認

(12)【C2012】小児てんかん患者に対するBRIVARACETAM 併用投与における 長期安全性及び忍容性を評価する,非盲検,単群,多施設共同試験安全性報告 2021年5月21日付審議結果 承認

(13)【C2008】BTK 阻害薬 SAR442168 の PPMS 試験 (PERSEUS)
安全性報告 2021 年 5 月 18 日付
審議結果 承認

(14)【C2014】サノフィ株式会社の依頼による再発を伴わない二次性進行型多発性硬化症(NRSPMS) 患者を対象とした SAR442168 の第Ⅲ相試験安全性報告 2021 年 5 月 18 日付審議結果 承認

## ●治験等の変更に関する申請

依頼者もしくは責任医師より提出された治験等の変更について、治験等を継続することの適否について審議した。

(治験主任) -資料に基づき説明-

- (1) 【C2001】日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象とした LY3002813 の第 II 相試験
- ・ 治験の変更に関する申請 2021年6月4日付
  - 治験実施計画書別冊
  - ・説明文書・同意文書
  - ・被験者への支払いに関する資料

審議結果 承認

 (2) 【C2005】バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第 IIIb 相試験
 ・ 治験の変更に関する申請 2021 年 6 月 4 日付 ・治験実施計画書 ・治験薬概要書

審議結果 承認

- (3) 【C2014】サノフィ株式会社の依頼による再発を伴わない二次性進行型多発性硬化症 (NRSPMS) 患者を対象とした SAR442168 の第Ⅲ相試験
- ・ 治験の変更に関する申請 2021年5月27日付

治験実施計画書別添

その他

審議結果 承認

3. その他の報告

(治験主任) -資料に基づき説明-

- (1) 【C2001】日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象とした LY3002813 の第 II 相試験
- C-SSRS 様式変更

(治験主任) - 口頭説明-

(1) 【C1715】日本イーライリリー株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病を対象とした LY3303560 の第 II 相試験

依頼者:日本イーライリリー株式会社

責任医師:須藤 慎治

シリンジフィルタ期限切れについて

次回、受託研究審査委員会開催日・・・2021年7月15日(木)

------ 以下余白 -------