

令和4年度 第9回 宇多野病院受託研究審査委員会（IRB）議事録

日時： 令和5年1月19日（木）16:00～ 16:40

場所： 治験管理室内会議室及びWeb会議システム

出席者： 大江田委員長 柳田副委員長 澤田委員 長谷川委員 坂本委員
佐光委員 内炭委員 白石委員 須藤委員 水野委員 井崎委員
白井委員 山地委員 山田委員 松蔭外部委員 玉梶外部委員
中野外部委員

15名／17名 出席者

事務局 物部治験主任・清水副看護師長・古川薬剤師・塩見看護師

※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) 【G2011】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	2022年12月14日付
審議結果	承認
(2) 【G2114】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4	
安全性報告	2022年12月14日付
審議結果	承認
(3) 【G2001】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Ⅲ相試験	
安全性報告	2022年12月15日付
審議結果	承認
(4) 【G2005】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304	
安全性報告	2022年12月13日付
審議結果	承認
(5) 【G2005】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304	

安全性報告	2022年12月26日付
審議結果	承認

(6) 【G2207】 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/Ⅳ相試験 305

安全性報告	2022年12月26日付
審議結果	承認

(7) 【G2201】 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 併用投与における長期安全性及び有効性を評価するための非盲検、多施設共同、長期継続投与試験

安全性報告	2022年12月16日付
審議結果	承認

(8) 【G2012】 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	2022年12月16日付
審議結果	承認

(9) 【G2008】 BTK 阻害薬 SAR442168 の PPMS 試験 (PERSEUS)

安全性報告	2022年11月30日付
審議結果	承認

(10) 【G2008】 BTK 阻害薬 SAR442168 の PPMS 試験 (PERSEUS)

安全性報告	2022年12月14日付
審議結果	承認

(11) 【G2008】 BTK 阻害薬 SAR442168 の PPMS 試験 (PERSEUS)

安全性報告	2022年12月23日付
審議結果	承認

(12) 【G2014】 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	2022年11月30日付
審議結果	承認

(13) 【G2014】 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	2022 年 12 月 14 日付
審議結果	承認

(14) 【G2014】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	2022 年 12 月 23 日付
審議結果	承認

(15) 【G2105】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	
安全性報告	2022 年 12 月 13 日付
審議結果	承認

(16) 【G2107】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（非盲検延長試験）	
安全性報告	2022 年 12 月 13 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) 【G2007】大鵬薬品株式会社の依頼によるデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした TAS-205 の第Ⅲ相試験	
・ 治験の変更に関する申請	2022 年 12 月 27 日付
	<ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書 ・ 説明同意文書、アセント B
	<歩行不能コホート>
	<ul style="list-style-type: none"> ・ 説明同意文書、アセント A、アセント B ・ 治験参加カード ・ 被験者への支払いに関する資料 ・ 患者服薬日誌 ・ 経費算出内訳書 ・ QOL アンケート
審議結果	承認

(2) 【G2008】 BTK 阻害薬 SAR442168 の PPMS 試験 (PERSEUS)	
<ul style="list-style-type: none"> 治験の変更に関する申請 2022 年 12 月 23 日付 <ul style="list-style-type: none"> 治験実施計画書 説明同意文書 	
審議結果	承認

(3) 【G2014】 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	
<ul style="list-style-type: none"> 治験の変更に関する申請 2022 年 12 月 23 日付 <ul style="list-style-type: none"> 治験実施計画書 説明同意文書 	
審議結果	承認

(4) 【P2003】 アッヴィ合同会社の依頼によるリンヴォック錠特定使用成績調査 (関節リウマチ)	
<ul style="list-style-type: none"> 調査の変更に関する申請 2022 年 12 月 16 日付 <ul style="list-style-type: none"> 契約書 	
審議結果	承認

2. その他の報告

・その他

(1) 【G2011】 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	
<ul style="list-style-type: none"> 生産物賠償責任保険付保証書 	

(2) 【G2114】 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 4	
<ul style="list-style-type: none"> 生産物賠償責任保険付保証書 	

・開発等の中止報告

(3) 【C1905】 アッヴィ合同会社の依頼によるパーキンソン病患者を対象とした ABBV-951 の安全性及び忍容性を評価する第Ⅲ相試験	
<ul style="list-style-type: none"> 2022/12/23 付 書式 18 開発の中止等に関する報告書 	

(4) 【C1914】 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	
<ul style="list-style-type: none"> 2022/12/23 付 書式 18 開発の中止等に関する報告書 	

・NHO-CRB 審査報告

(5) 【G2203】 サノフィ株式会社の依頼による全身型重症筋無力症の成人患者を対象とした tolebrutinib の第Ⅲ相試験	
<ul style="list-style-type: none"> 2022 年 12 月 13 日付 書式 5 治験審査結果通知書 	

(6) 【G2111】ステロイドパルス療法で効果不十分な自己免疫性脳炎患者を対象に NPB-01 の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相比較試験（多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験）

・ 2022年12月13日付 書式5 治験審査結果通知書

次回、受託研究審査委員会開催日・・・2023年2月16日（木）

以下余白