# 令和5年度 第4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7月20日(木)16:00~ 17:25

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 川村委員 長谷川委員 松本委員

山本委員 内炭委員 白石委員 須藤委員 倉貫委員 井崎委員

白井委員 山地委員 山田委員 松蔭外部委員 田中外部委員

中野外部委員

14 名/17 名 出席者

事務局 物部治験主任・清水副看護師長・塩見看護師・池田薬剤師

※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) 【C2306】イーエヌ大塚製薬株式会社の依頼による経腸栄養患者を対象とした EN-P11 の第Ⅲ相 試験

依頼者:イーエヌ大塚製薬株式会社

議論の概要 新規審査申請 審議結果 修正の上承認

(2) 【C2307】大原薬品工業株式会社の依頼による進行期パーキンソン病を対象とした OP-2024 の第 Ⅱ 相試験

依頼者:大原薬品工業株式会社

議論の概要 新規審査申請 審議結果 修正の上承認

(3) 【C2304】中外製薬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 R07126209 の第 I b/Ⅱ a 相試験

依頼者:中外製薬株式会社

議論の概要 新規審査申請

審議結果 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) 【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 2023年6月20日付

審議結果 承認

(2) 【C2114】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

2023年6月20日付 安全性報告

審議結果 承認

(3) 【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Ⅲ相試験

安全性報告

2023年6月8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Ⅲ相試験

安全性報告

2023年6月22日付

審議結果

承認

(5) 【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 304

安全性報告

2023年6月29日付

審議結果

承認

(6) 【C2207】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 2023 年 6 月 29 日付

審議結果

承認

(7) 【C2201】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

2023年6月16日付

審議結果

承認

(8) 【C2201】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	2023 年 6 月 30 日付	1
審議結果	承認	

(9) 【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 2023 年 6 月 16 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 2023 年 6 月 30 日付

審議結果 承認

(11) 【C2008】BTK 阻害薬 SAR442168 の PPMS 試験 (PERSEUS)

安全性報告 2023 年 6 月 14 日付

審議結果 承認

(12)【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 2023 年 6 月 14 日付

審議結果 承認

(13)【C2105】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 2023 年 6 月 26 日付

審議結果 承認

(14)【C2107】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 2023 年 6 月 26 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) 【P2202】ノバルティスファーマ株式会社の依頼による再発性の多発性硬化症患者を対象とした remibrutinib の第皿相試験
- 治験の変更に関する申請 2023年7月5日付
  - 治験実施計画書
  - 同意説明文書
  - ・治験参加カード

### 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 304
- ・ 治験の変更に関する申請 2023年6月30日付
  - Protocol Clarification Letter

## 審議結果 承認

- (3) 【C2207】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
- ・ 治験の変更に関する申請 2023 年 6 月 30 日付
  - Protocol Clarification Letter

### 審議結果 承認

- (4) 【C2008】BTK 阻害薬 SAR442168 の PPMS 試験 (PERSEUS)
- 治験の変更に関する申請 2023年6月19日付
  - ・治験実施計画書 別紙

# 審議結果 承認

- (5) 【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 2023年6月19日付
  - •治験実施計画書 別紙

### 審議結果 承認

- 3. その他の報告
  - 迅速審査
  - (1) 【C2107】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)
  - 2023/7/4 付 書式 5 治験審査結果通知書

- (2) 【C2007】大鵬薬品工業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
- 2023/6/23 付 書式 5 治験審査結果通知書
- (3) エフピー00錠 2.5 特定使用成績調査(高齢者使用)
- 2023/6/20 付 書式 5 治験審査結果通知書

### •終了報告

- (4) CLS ベーリング株式会社の依頼によるピリヴィジェン一般使用成績調査
- 2023 年 6 月 19 日付 様式 8 終了報告書
- (5) バイエル薬品株式会社の依頼によるアデムパス錠使用成績調査 (肺動脈性肺高血圧症)
- 2023 年 6 月 29 日付 様式 8 終了報告書

## · NHO-CRB 審査報告

- (6) 【C2111】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)
- 2023年6月13日付書式5治験審査結果通知書