

令和7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8年1月15日（木）16:00～16:20

場所： 治験管理室内会議室及びWeb会議システム

出席者： 下竹委員長 柳田副委員長 川村委員 西村委員 田中委員 山本委員
白石委員 須藤委員 朴委員 倉貫委員 内藤委員 赤尾委員
茶畑委員 吉本委員 松蔭外部委員 高田外部委員 中野外部委員

16名／17名 出席者

事務局 物部治験主任・仁谷副看護師長・野口看護師

※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

●当院で発生した重篤な有害事象について

当院で発生した重篤な有害事象に関する報告について確認し、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) 【G2403】小野薬品工業株式会社の依頼による多系統萎縮症（MSA）患者を対象とした ONO-2808 の第Ⅱ相試験
依頼者：小野薬品工業株式会社
議論の概要 書式 12 重篤な有害事象に関する報告書 2025年12月18日付
審議結果 承認

(2) 【G2413】キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KDT-3594 の後期第Ⅱ相試験
依頼者：キッセイ薬品工業株式会社
議論の概要 書式 12 重篤な有害事象に関する報告書 2025年12月4日付
審議結果 承認

(3) 【G2413】キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KDT-3594 の後期第Ⅱ相試験
依頼者：キッセイ薬品工業株式会社
議論の概要 書式 12 重篤な有害事象に関する報告書 2025年12月4日付
審議結果 承認

●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) 【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 2025 年 12 月 3 日付

審議結果 承認

(2) 【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 2025 年 12 月 18 日付

審議結果 承認

(3) 【G2417】アルツハイマー病に伴う精神病の治療薬としての KarXT を評価する第 3 相並行群間比較試験

安全性報告 2025 年 12 月 11 日付

審議結果 承認

(4) 【G2415】ユーシービージャパン株式会社の依頼による Staccato alprazolam の第Ⅲ相試験

安全性報告 2025 年 12 月 1 日付

審議結果 承認

(5) 【G2415】ユーシービージャパン株式会社の依頼による Staccato alprazolam の第Ⅲ相試験

安全性報告 2025 年 12 月 12 日付

審議結果 承認

(6) 【G2416】ユーシービージャパン株式会社の依頼による Staccato alprazolam の第Ⅲ相試験（継続試験）

安全性報告 2025 年 12 月 1 日付

審議結果 承認

(7) 【G2416】ユーシービージャパン株式会社の依頼による Staccato alprazolam の第Ⅲ相試験（継続試験）

安全性報告 2025 年 12 月 12 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 2025 年 12 月 1 日付

審議結果 承認

(9) 【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 2025 年 12 月 12 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 2025 年 12 月 22 日付

審議結果 承認

(11) 【G2404】サノフィ株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象とした tolebrutinib の長期安全性及び忍容性を検討する第 III 相継続投与試験

安全性報告 2025 年 12 月 22 日付

審議結果 承認

(12) 【G2202】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Ⅲ相試験

安全性報告 2025 年 12 月 25 日付

審議結果 承認

(13) 【G2414】株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) の依頼による眼筋型重症筋無力症患者を対象とした Efgartigimod PH20 SC の第 3 相試験

安全性報告 2025 年 12 月 24 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) 【G2416】ユーシービージャパン株式会社の依頼による Staccato alprazolam の第Ⅲ相試験 (継続試験)

- ・ 治験の変更に関する申請 2025 年 12 月 24 日付
 - ・ 治験実施計画書

審議結果 承認

(2) 【G2417】アルツハイマー病に伴う精神病の治療薬としての KarXT を評価する第 3 相並行群間比較試験

- ・ 治験の変更に関する申請 2025 年 12 月 26 日付
 - ・ 治験実施計画書

審議結果 承認

(3) 【C2403】小野薬品工業株式会社の依頼による多系統萎縮症（MSA）患者を対象とした ONO-2808 の第Ⅱ相試験

- ・ 治験の変更に関する申請 2025年12月25日付
- ・ 治験実施計画書

審議結果 承認

2. その他の報告

・迅速審査

(1) 【P2501】本邦におけるアルツハイマー病による軽度認知障害及び軽度の認知症患者を対象としたドナネマブ（ケサンラ®）特定使用成績調査（全例調査）

- ・ 2025年12月17日付 様式4 受託研究（調査）審査結果通知書

(2) 【P2309】リツキサン®点滴静注 一般使用成績調査 [全身性強皮症]

- ・ 2025年12月24日付 様式4 受託研究（調査）審査結果通知書

・開発中止

(3) スマイラフ錠 50mg, 100mg 特定使用成績調査【P1908】

- ・ 2025年12月5日付 様式8 受託研究終了報告書

・NHO-CRB 審査報告

(4) 【C2410】サノフィ株式会社の依頼による再発型多発性硬化症の成人患者を対象とした frexalimab（SAR441344）の第Ⅲ相試験

- ・ 2025年12月9日付 書式5 治験審査結果通知書

(5) 【C2411】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の成人を対象とした frexalimab（SAR441344）の有効性及び安全性試験

- ・ 2025年12月9日付 書式5 治験審査結果通知書

(6) 【C2412】ノーベルファーマ株式会社の依頼による慢性流涎症を対象とした NPC-22 の第Ⅱ/Ⅲ相試験

- ・ 2025年12月9日付 書式5 治験審査結果通知書

(7) 【C2504】ICON クリニカルリサーチ合同会社（治験国内管理人）の依頼による全身性重症筋無力症患者を対象とした Telitacicept の第Ⅲ相試験

- ・ 2025年12月9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・・・令和8年2月19日（木）

以下余白