

令和8年度 第1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4月16日（木）16:00～16:47

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 葛谷委員 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
草深委員 白井委員 松蔭外部委員 高田外部委員 中野外部委員

15名／17名 出席者

事務局 物部治験主任・仁谷副看護師長・手塚看護師・野口看護師・江澤薬剤師

※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－

・治験

(1) 【G2602】ナルデメジンのパーキンソン病に伴う便秘症被験者を対象とした第2相臨床試験	
依頼者：塩野義製薬株式会社	
議論の概要	新規審査申請
審議結果	修正の上承認

2. 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 2026年3月6日付
審議結果	承認

(2) 【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 2026年3月24日付
審議結果	承認

(3) 【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 2026 年 3 月 24 日付

審議結果 承認

(4) 【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 2026 年 3 月 5 日付

審議結果 承認

(5) 【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 2026 年 3 月 6 日付

審議結果 承認

(6) 【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 2026 年 3 月 5 日付

審議結果 承認

(7) 【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 2026 年 3 月 6 日付

審議結果 承認

(8) 【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 2026 年 3 月 10 日付

審議結果 承認

(9) 【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 2026 年 3 月 12 日付

審議結果 承認

(10) 【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 2026 年 3 月 19 日付

審議結果 承認

(11) 【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

依頼者：日本イーライリリー株式会社

議論の概要 書式 12 重篤な有害事象に関する報告書 2026 年 3 月 12 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 2026 年 3 月 10 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 2026 年 3 月 26 日付

審議結果 承認

(3) 【G2304】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

安全性報告 2026 年 3 月 11 日付

審議結果 承認

(4) 【G2304】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

安全性報告 2026 年 3 月 25 日付

審議結果 承認

(5) 【G2503】中外製薬株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病患者（AD による MCI から軽度認知症）を対象とした R07126209 (trontinemab) の第 III 相試験

安全性報告 2026 年 3 月 11 日付

審議結果 承認

(6) 【G2503】中外製薬株式会社の依頼による早期症候性アルツハイマー病患者（AD による MCI から軽度認知症）を対象とした R07126209 (trontinemab) の第 III 相試験

安全性報告 2026 年 3 月 25 日付

審議結果 承認

(7) 【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 2026 年 3 月 11 日付

審議結果 承認

(8) 【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 2026 年 3 月 26 日付

審議結果 承認

(9) 【G2505】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 2026 年 3 月 30 日付

審議結果 承認

(10) 【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 2026 年 3 月 2 日付

審議結果 承認

(11) 【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 2026 年 3 月 13 日付

審議結果 承認

(12) 【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 2026年3月30日付

審議結果 承認

(13) 【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 2026年3月2日付

審議結果 承認

(14) 【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 2026年3月13日付

審議結果 承認

(15) 【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 2026年3月30日付

審議結果 承認

(16) 【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 2026年3月2日付

審議結果 承認

(17) 【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 2026年3月13日付

審議結果 承認

(18) 【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 2026年3月30日付

審議結果 承認

(19) 【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 2026年3月26日付

審議結果	承認
------	----

(20) 【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	2026年3月27日付
審議結果	承認

(21) 【G2405】KM バイオロジクス株式会社の依頼による CIDP 及び MMN 患者を対象とした GGL の第 III 相試験	
安全性報告	2026年3月23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) 【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	
・ 治験の変更に関する申請	2026年3月25日付 <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験薬概要書 ・ 添付文書 ・ 説明文書同意文書
審議結果	承認

(2) 【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	2026年3月25日付 <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験薬概要書 ・ 添付文書 ・ 説明文書同意文書
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	
・ 治験の変更に関する申請	2026年3月26日付 <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書別冊
審議結果	承認

(4) 【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

- ・ 治験の変更に関する申請 2026年3月23日付
・ レター

審議結果 承認

3. その他の報告

・ 終了報告

(1) オフェブ®カプセル特定使用成績調査（長期投与）（全身性強皮症に伴う間質性肺疾患）

- ・ 2026年3月9日付 様式8 受託研究終了報告書

・ 付保証明書

(2) 【G2304】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

- ・ 2026年3月23日付 保険契約付保証明書

・ NHO-CRB 審査報告

(3) 【G2410】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

- ・ 2026年3月10日付 書式5 治験審査結果通知書

(4) 【G2411】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

- ・ 2026年3月10日付 書式5 治験審査結果通知書

(5) 【G2412】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

- ・ 2026年3月10日付 書式5 治験審査結果通知書

・ その他

(6) 当院雛形の改訂（3種）

- ・ Utano09 説明文書
- ・ Utano06 試験概要
- ・ 様式10 受託研究契約変更要望書

次回、受託研究審査委員会開催日・・・令和8年5月18日（月）

以下余白