

第 288 回 治験審査委員会議事の概要

開催日時 2024 年 5 月 20 日(月) 16 時 01 分～16 時 18 分
開催場所 医療福祉研究センター 中会議室 2
出席者 本多教授, 高本准教授, 池上教授, 川内教授, 平山教授, 菅原看護部長,
大久保教授, 長南教授, 渡辺総務課長, 宇津木資材課長, 松本薬剤部長,
山本薬剤師
説明者 縣助教
オブザーバー 茨木さん (JCR ファーマ株式会社), 能登さん (イーピーエス株式会社)

1. 新規試験申請 1 件の審議

- 1) 「ムコ多糖症Ⅱ型患者を対象としたイズカーゴの製造販売後臨床試験」
【小児科, JCR ファーマ株式会社】

縣助教より概要の説明があり, 実施計画書等の内容について議論し,
試験実施の妥当性について審議した。

【審査結果】全会一致で承認

2. 新たな安全性情報に関する報告書 5 件の審議

- 1) 「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による
汎発性膿疱性乾癬患者を対象とした BI 655130 の第Ⅲ相長期延長試験」
【皮膚科, 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社】

安全性情報等に関する報告書等にもとづき, 引き続き治験を実施することの
妥当性について審議した。

【審査結果】全会一致で承認

川内委員, 松本委員, 山本委員は, 当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

- 2) 「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」
【メンタルヘルス科, 日本イーライリリー株式会社】

安全性情報等に関する報告書等にもとづき, 引き続き治験を実施することの
妥当性について審議した。

【審査結果】全会一致で承認

松本委員は, 当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

- 3) 「協和キリン株式会社の依頼による
成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象とした AMG451 の第Ⅲ相試験」
【皮膚科, 協和キリン株式会社】

安全性情報等に関する報告書等にもとづき, 引き続き治験を実施することの
妥当性について審議した。

【審査結果】全会一致で承認

川内委員, 松本委員は, 当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

- 4) 「ファイザー株式会社の依頼による、尋常性白斑患者を対象とした
PF-06651600 (リトシチニブ) の第Ⅲ相試験」
【皮膚科, ファイザー株式会社】

安全性情報等に関する報告書等にもとづき, 引き続き治験を実施することの
妥当性について審議した。

【審査結果】全会一致で承認

川内委員, 松本委員は, 当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

5) 「原発性 IgA 腎症患者を対象とした RO7434656 の第Ⅲ相試験」

【腎臓内科，中外製薬株式会社】

安全性情報等に関する報告書等にもとづき，引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

【審査結果】全会一致で承認

平山委員，松本委員は，当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

3. 治験に関する変更申請書 4 件の審議

1) 「協和キリン株式会社（治験国内管理人）の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を

対象とした AMG 451 単剤療法 の第Ⅲ相試験」

2) 「協和キリン株式会社の依頼による

成人及び青少年アトピー性皮膚炎患者を対象とした AMG451 の第Ⅲ相試験」

【皮膚科，協和キリン株式会社】

治験に関する変更申請書等にもとづき，引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

・治験分担医師の変更

【審査結果】全会一致で承認

川内委員，松本委員は，当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

3) 「HCV・HBV 又は NASH に起因する非代償性肝硬変患者を対象とした

ホスセンビビントの多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検比較試験（第Ⅱ相）」

【消化器内科，大原薬品工業株式会社】

治験に関する変更申請書等にもとづき，引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

・治験実施期間延長

・治験薬概要書の変更

・治験薬概要書(別冊)の変更

【審査結果】全会一致で承認

本多委員長，池上委員，松本委員は，当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

4) 「ファイザー株式会社の依頼による、尋常性白斑患者を対象とした

PF-06651600（リトシチニブ）の第Ⅲ相試験」

【皮膚科，ファイザー株式会社】

治験に関する変更申請書等にもとづき，引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

・Web による被験者の募集広告追加

【審査結果】全会一致で承認

川内委員，松本委員は，当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

〔報告事項〕

1. 治験終了報告書が下記 1 件提出され，各委員了承した。

1) ALT-L9（サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社）～加齢黄斑変性症治療剤

2. 開発の中止等に関する報告書が下記 1 件提出され，各委員了承した。

1) nemolizumab（マルホ株式会社）～結節性痒疹治療剤

〔議事録について〕

第 286 回の委員会の議事録に対して訂正等の連絡がなかったため承認をし，第 287 回の委員会の議事録について訂正があれば，次回の委員会までに事務局に連絡することとした。