

第 293 回治験審査委員会議事の概要

開催日時 2024 年 10 月 21 日(月) 15 時 59 分～16 時 06 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

1. 新たな安全性情報に関する報告書 6 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 (リトレンチニブ) 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

2. 治験に関する変更申請書 3 件の審議

- 1) 「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】
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。
 - ・ 治験薬概要書の変更
 - ・ アミヴィッド静注添付文書の変更【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

- 2) 「非アルコール性脂肪肝炎（NASH）を対象とした治療アプリ CA-NASH の第Ⅲ相試験」
【消化器内科，株式会社 CureApp】
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。
 - ・ 目標被験者数の変更【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

- 3) 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】
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

[議事録について]

第 291 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 292 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。