

受託研究審査委員会議事概要

委員会開催日：2021年9月15日(水曜日) 15時30分～16時10分

会議場：第一会議室

出席者：安達 献(委員長)、平田 光博、松井 利浩、大松 華子、上出 康介

勝海 学、岩間 大勝、杉浦 健二、山本 昇、高橋 正身

委員長より、審議及び採決の際は当該治験に関与する委員の退席を求める旨が伝えられた。

1 新規受託研究

- | | |
|-----|--|
| (1) | 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-P09 の検証的試験 |
|-----|--|

【審議事項】

これまでに得られている臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。

審議結果	承認
------	----

- | | |
|-----|---|
| (2) | サノフィ株式会社の依頼による再発型多発性硬化症(RMS)患者を対象とした SAR442168 の第Ⅲ相試験 |
|-----|---|

【審議事項】

これまでに得られている臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。

審議結果	承認
------	----

- | | |
|-----|---|
| (3) | バベンチオ点滴静注 200mg特定使用成績調査(根治切除不能な尿路上皮癌における化学療法後の維持療法) |
|-----|---|

【審議事項】

調査実施の妥当性について審議した。

審議結果	承認
------	----

- | | |
|-----|-----------------------------|
| (4) | ツムラ黄連解毒湯エキス顆粒(医療用)副作用・感染症調査 |
|-----|-----------------------------|

【審議事項】

調査実施の妥当性について審議した。

審議結果	承認
------	----

- | | |
|-----|-----------------------|
| (5) | イミフィンジ点滴静注副作用・感染症詳細調査 |
|-----|-----------------------|

【審議事項】

調査実施の妥当性について審議した。

審議結果

承認

2 安全性情報等報告及び治験に関する変更報告

- (6) アストラゼネカ社の依頼による EGPA 患者を対象としたベンラリズマブの有効性及び安全性を評価する試験

【審議事項】

治験期間が 1 年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

海外安全性情報に基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。

治験実施計画書に関する訂正について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。

審議結果

承認

- (7) 新型コロナウイルス(SARS-CoV-2)肺炎に対する PAI-1 阻害薬 TM5614 のプラセボ対照二重盲検第 II 相
医師主導治験

【審議事項】

モニタリング実施状況報告に基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。

治験実施計画書の改訂に基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。

治験実施計画書別紙の改訂に基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。

同意説明文書の改訂に基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。

治験薬概要書の改訂に基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。

補償制度の概要の改訂に基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。

治験参加カードの改訂に基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。

【審議結果

承認

- (8) A Phase 3 Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Upadacitinib in Combination with Topical Corticosteroids in Adolescent and Adult Subjects with Moderate to Severe Atopic Dermatitis
アップヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの第 III 相無作為化プラセボ対照二重盲検試験

【審議事項】

治験期間が 1 年を越えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

海外安全性情報に基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。

審議結果

承認

(9)	A multicenter, open Label study to assess the safety and efficacy of risankizumab for Maintenance in moderate to severe pLaquE type psoriasis(LIMMITLESS) アッヴィ合同会社の依頼による中等度から重度の慢性局限型乾癬に対する維持投与における risankizumab の安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験(LIMMITLESS 試験)
-----	--

【審議事項】

院内で発現した重篤な有害事象に基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。

海外安全性情報に基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。

審議結果	承認
------	----

(10)	中外製薬株式会社の依頼による顕性ハンチントン病患者を対象とした RO7234292(RG6042)の髄腔内投与の有効性及び安全性を評価する無作為化、多施設共同、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相臨床試験
------	--

【審議事項】

海外安全性情報に基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。

年次報告に基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。

安全性データベースシステム切り替えによる海外重篤副作用報告の入手遅延の解消と治験実施施設伝達の一部正常化について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。

審議結果	承認
------	----

(11)	A Phase 2b/3, Randomized, Double-Blind Study Comparing Upadacitinib (ABT-494) to Placebo in Japanese Subjects with Moderately to Severely Active Rheumatoid Arthritis Who Are on a Stable Dose of Conventional Synthetic Disease-Modifying Anti-Rheumatic Drugs (csDMARDs) and Have an Inadequate Response to csDMARDs アッヴィ合同会社の依頼による既存の合成 DMARD(csDMARD)を一定用量で投与中かつ csDMARD 治療で効果不十分な中等症から重症の日本人活動性関節リウマチ患者における upadacitinib(ABT-494)とプラセボとの第Ⅱb/Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験
------	--

【審議事項】

海外安全性情報に基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。

審議結果	承認
------	----

(12)	A Phase 3, Randomized, Double-Blind Study Comparing Upadacitinib (ABT-494) Once Daily Monotherapy to Methotrexate (MTX) Monotherapy in MTX-Naïve Subjects with Moderately to Severely Active Rheumatoid Arthritis アッヴィ合同会社の依頼によるメトレキサート(MTX)の使用経験のない中等症から重症の活動性関節リウマチ患者における upadacitinib(ABT-494)の 1 日 1 回投与による単独療法と MTX 単独療法との第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験
------	---

【審議事項】

海外安全性情報に基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。

審議結果

承認

(13)

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掌蹠膿疱症(PPP)患者を対象としたBI 655130の第Ⅱ相試験

【審議事項】

海外安全性情報に基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。

治験薬概要書の改訂に基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。

審議結果

承認

(14)

A Phase 3, Multicenter, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Risankizumab in Adult Japanese Subjects with Moderate to Severe Palmoplantar Pustulosis
アッヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の掌蹠膿疱症を有する日本の成人被験者を対象とした、リサンキズマブの第Ⅲ相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検試験

【審議事項】

海外安全性情報に基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。

審議結果

承認

(15)

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掌蹠膿疱症(PPP)患者を対象としたSpesolimabの非盲検長期第Ⅱ相試験

【審議事項】

海外安全性情報に基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。

同意説明文書の改訂に基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。

治験薬概要書の改訂に基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。

審議結果

修正の上で承認

(16)

サノフィ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を有する日本人患者でのデュピルマブ試験(第Ⅲ相)

【審議事項】

国内外安全性情報に基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。

審議結果

承認

3 終了報告等

(17)	サンファーマ株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした SCH900222/MK-3222 の第Ⅲ相/第Ⅳ相試験、及び長期延長試験
------	--

【報告事項】

治験終了の報告

(18)	ビンダケルカプセル特定使用成績調査 一長期使用に関する調査一
------	--------------------------------

【報告事項】

調査終了の報告

(19)	プラザキサ [®] 特定使用成績調査 【プリズバインド [®] [イダルシズマブ]臨床使用下】
------	---

【報告事項】

調査終了の報告

(20)	ミティキュアダニ舌下錠 副作用・感染症詳細調査
------	-------------------------

【報告事項】

調査終了の報告

4 その他報告

(21)	アップヴィ合同会社の依頼による現行のパーキンソン病の薬物療法では十分に制御できない運動機能変動を有するパーキンソン病患者の臨床成績及び疾病負荷を評価する前向き観察試験
------	---

【報告事項】

迅速審査報告(2021年8月13日承認):実施目標症例数変更のため(10例→17例)