

## 受託研究審査委員会議事概要

委員会開催日：2022年2月16日(水曜日) 15時30分～15時35分

会議場：第一会議室

出席者：安達 献(委員長)、海老澤 元宏(副委員長)、平田 光博、松井 利浩、大松 華子  
勝海 学、柴田 久美子、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) | イオパミドール 370 注 100mL「F」の副作用に関する調査 |
|-----|----------------------------------|

#### 【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

- |     |  |
|-----|--|
| (2) | 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<br>医師主導治験<br>【治験依頼者：関谷 潔史】<br>【成分記号：TM5614】<br>【対象疾患：新型コロナウイルス(SARS-CoV-2)肺炎】<br>【開発の相：Ⅱ相】 |
|-----|--|

#### 【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。

審議結果	承認
------	----

- |     |                   |
|-----|-------------------|
| (3) | 食物アレルギー患者のエピトープ解析 |
|-----|-------------------|

#### 【審議事項】

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

審議結果	承認
------	----

- |     |                            |
|-----|----------------------------|
| (4) | モモアレルゲンコンポーネント特異的IgE臨床性能試験 |
|-----|----------------------------|

#### 【審議事項】

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

審議結果	承認
------	----

(5)	経腸栄養患者を対象とした EN-P09 の検証的試験 【治験依頼者:イーエヌ大塚製薬株式会社】 【成分記号:EN-P09】 【対象疾患:経腸栄養】 【開発の相:Ⅲ相】
-----	---

【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。

審議結果	承認
------	----

(6)	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 【治験依頼者:サノフィ株式会社】 【成分記号:SAR442168】 【対象疾患:再発型多発性硬化症】 【開発の相: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。

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。

治験実施計画書別紙別添1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。

治験薬日誌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
------	----

(7)	帝人ファーマ株式会社の依頼による慢性流涎症(唾液過多)患者を対象とした NT 201S の第Ⅲ相試験 【治験依頼者:帝人ファーマ株式会社】 【成分記号:NT201S】 【対象疾患:慢性流涎症(唾液過多)】 【開発の相: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。

被験者への支払に関する資料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)	<p>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</p> <p>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</p> <p>【治験依頼者: アッヴィ合同会社】</p> <p>【成分記号: upadacitinib(ABT-494)】</p> <p>【対象疾患: 関節リウマチ】</p> <p>【開発の相: IIb/III 相→IV 相】</p>
-----	--

【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。

措置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。

審議結果	承認
------	----

(9)	<p>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</p> <p>メトトレキサート (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</p> <p>【治験依頼者: アッヴィ合同会社】</p> <p>【成分記号: upadacitinib(ABT-494)】</p> <p>【対象疾患: 関節リウマチ】</p> <p>【開発の相: III 相→IV 相】</p>
-----	---

【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。

措置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。

審議結果	承認
------	----

(10)	<p>A multicenter, open Label study to assess the safety and efficacy of risankizumab for Maintenance in moderate to severe pLaquE type pSoriasis(LIMMITLESS)</p> <p>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</p>
------	--

	<p>施設共同, 非盲検試験(LIMMITLESS 試験)</p> <p>【治験依頼者:アッヴィ合同会社】</p> <p>【成分記号:ABBV-066 (Risankizumab)】</p> <p>【対象疾患:慢性局面型乾癬】</p> <p>【開発の相:Ⅲ相→Ⅳ相】</p>
--	---

【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
------	----

(11)	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 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
	<p>【治験依頼者:アッヴィ合同会社】</p> <p>【成分記号:upadacitinib(ABT-494)】</p> <p>【対象疾患:アトピー性皮膚炎】</p> <p>【開発の相:Ⅲ相】</p>

【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。

措置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。

審議結果	承認
------	----

(12)	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate Risankizumab in Adult Japanese Subjects with Moderate to Severe Palmoplantar Pustulosis 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
	<p>【治験依頼者:アッヴィ合同会社】</p> <p>【成分記号:ABBV-066 (Risankizumab)】</p> <p>【対象疾患:掌蹠膿疱症】</p> <p>【開発の相:Ⅲ相】</p>

【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
------	----

	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庖症(PPP)患者を対象としたSpesolimabの 非盲検長期第Ⅱ相試験
(13)	【治験依頼者:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社】
	【成分記号:BI 655130】
	【対象疾患:掌蹠膿庖症】
	【開発の相:Ⅱ相】

【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
------	----

	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
(14)	【治験依頼者:サノフィ株式会社】
	【成分記号:SAR231893(デュピルマブ)】
	【対象疾患:アトピー性皮膚炎】
	【開発の相:Ⅲ相】

【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
------	----

	変形性膝関節症患者を対象としたNaPPSの第Ⅱ相試験
(15)	【治験依頼者:株式会社レクメド】
	【成分記号:NaPPS】
	【対象疾患:変形性膝関節症】
	【開発の相:Ⅱ相】

【審議事項】

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。

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。

審議結果	承認
------	----

### 3 終了報告等

(16)	テクフィデラカプセル使用成績調査
------	------------------

【報告事項】

調査終了の報告

#### 4 その他報告

(17)	日本製薬株式会社の依頼によるステロイドパルス療法で効果不十分な自己免疫性脳炎患者を対象に NPB-01 の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相比較試験 【治験依頼者：日本製薬株式会社】 【成分記号：NPB-01】 【対象疾患：自己免疫性脳炎】 【開発の相：Ⅲ相】
------	---

##### 【報告事項】

CRB 新規課題の結果報告

(18)	デュオドーパ <sup>®</sup> 配合経腸用液 特定使用成績調査(長期使用)
------	---

##### 【報告事項】

迅速審査報告(2022年1月28日承認)