

受託研究審査委員会議事概要

委員会開催日：2025年4月23日(水曜日) 15時30分～15時55分

会議場：第一会議室

出席者：金澤 秀紀(委員長)、森田 有紀子、大松 華子、山中 隆夫、上出 庸介、森 達也、
菊池 英子、細入 憲、柳澤 純一、市川 尊文、栗原 誠

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

なし

2 安全性情報等報告及び治験に関する変更報告

(1)	サノフィ株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象とした tolebrutinib の長期安全性及び忍容性を検討する第Ⅲ相継続投与試験 【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、一次性進行型多発性硬化症、又は再発を伴わない二次性進行型多発性硬化症】 【開発の相：Ⅲ相】
-----	---

【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。

治験薬概要書等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
---------	-----

(2)	NPC-22 の慢性流涎症患者を対象とした第Ⅱ／Ⅲ相試験 【治験依頼者：ノーベルファーマ株式会社】 【成分記号：NPC-22】 【対象疾患：慢性流涎症】 【開発の相：Ⅱ／Ⅲ相】
-----	--

【審議事項】

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

治験分担医師氏名リスト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
------	----

(4)	協和キリン株式会社(治験国内管理人)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 【治験依頼者:協和キリン株式会社(治験国内管理人)】 【成分記号:Rocatinlimab (AMG 451)】 【対象疾患:アトピー性皮膚炎】 【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。

治験分担医師氏名リスト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
------	----

(5)	中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象とした ESK-001 の有効性及び安全性を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ及び実薬対照第Ⅲ相試験 (ONWARD1) 【治験依頼者:(治験国内管理人)Fortrea Japan 株式会社】 【成分記号:ESK-001】 【対象疾患:尋常性乾癬】 【開発の相:Ⅲ相】
-----	---

【審議事項】

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。

審議結果	承認
------	----

(6)	日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重度のアトピー性皮膚炎を対象としたレブリキズマブの第Ⅲ相試験 【治験依頼者: 日本イーライリリー株式会社】 【成分記号: レブリキズマブ (LY3650150)】 【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
---------	-----

(7)	日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重度のアトピー性皮膚炎を対象としたレブリキズマブの第Ⅲ相試験 【治験依頼者: 日本イーライリリー株式会社】 【成分記号: レブリキズマブ (LY3650150)】 【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
---------	-----

(8)	中等症から重症のアトピー性皮膚炎を有する 12 歳以上の患者を対象とした皮下投与による amltelimab 単剤療法の有効性及び安全性をプラセボと比較検討する試験 【治験依頼者: サノフィ株式会社】 【成分記号: SAR445229】 【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。

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。

審 議 結 果	承 認
---------	-----

(9)	基礎治療として外用ステロイド薬を使用している中等症から重症のアトピー性皮膚炎を有する 12 歳以上の患者を対象とした皮下投与による amltelimab の有効性及び安全性を検討する試験 【治験依頼者: サノフィ株式会社】 【成分記号: SAR445229】
-----	--

	【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。

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。

審議結果	承認
------	----

(10)	中等症から重症のアトピー性皮膚炎を有する 12 歳以上の患者を対象とした皮下投与による amltelimab の 2 つの用法・用量の治療効果及び安全性を投与中止と比較検討する試験 【治験依頼者:サノフィ株式会社】 【成分記号:SAR445229】 【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。

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。

審議結果	承認
------	----

(11)	A Phase 3, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Upadacitinib in Combination with Topical Corticosteroids in Children from 2 to Less than 12 Years of Age in Japan with Moderate to Severe Atopic Dermatitis 日本の中等症から重症の 2 歳以上 12 歳未満の小児アトピー性皮膚炎患者におけるコルチコステロイド外用薬併用下のウパダシチニブの安全性と有効性を評価する第Ⅲ 相無作為化プラセボ対照二重盲検試験 【治験依頼者:アッヴィ合同会社】 【成分記号:ABT-494 (Upadacitinib)】 【対象疾患:小児アトピー性皮膚炎】 【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。

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。

治験実施計画書事務的変更の発行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。

アセント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
------	----

(12)	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 【治験依頼者: サノフィ株式会社】 【成分記号: SAR441344】 【対象疾患: 再発型多発性硬化症】 【開発の相: Ⅲ相】
------	--

【審議事項】

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
---------	-----

(13)	キッセイ薬品工業株式会社の依頼による KDT-3594 の後期第Ⅱ相試験 【治験依頼者: キッセイ薬品工業株式会社】 【成分記号: KDT-3594】 【対象疾患: 進行期パーキンソン病】 【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
---------	-----

(14)	日本新薬株式会社の依頼による NS-229 の第Ⅱ相試験 【治験依頼者: 日本新薬株式会社】 【成分記号: NS-229】 【対象疾患: 好酸球性多発血管炎性肉芽腫症 (EGPA)】 【開発の相: Ⅱ相】
------	---

【審議事項】

Protocol Clarification Letter の発行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)	変形性膝関節症患者を対象とした NaPPS の有効性及び安全性を評価するプラセボ対照、無作為化、多施設共同、並行群間比較、第Ⅲ相試験 【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: Ⅲ相】
------	--

【審議事項】

治験薬概要書等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)	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 【治験依頼者:アストラゼネカ株式会社】 【成分記号:ベンラリズマブ】 【対象疾患:EGPA】 【開発の相:Ⅲ相】
------	---

【報告事項】

治験終了の報告

(17)	ゴマアレルゲンコンポーネント特異的 IgE 臨床性能試験
------	------------------------------

【報告事項】

試験終了の報告

(18)	エドルミズ特定使用成績調査〔がん悪液質:非小細胞肺癌、胃癌、膵癌、大腸癌〕
------	---------------------------------------

【報告事項】

調査終了の報告

(19)	TURIUS Femoral Nail System 使用成績調査
------	-----------------------------------

【報告事項】

調査終了の報告

4 その他報告

(20)	A PHASE III OPEN-LABEL EXTENSION STUDY TO EVALUATE THE LONG-TERM SAFETY OF ASTEGOLIMAB IN PATIENTS WITH CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISEASE
------	---

	慢性閉塞性肺疾患患者を対象に astegolimab の長期安全性を評価する第Ⅲ相、非盲検、継続投与試験 【治験依頼者: (治験国内管理人) Fortrea Japan 株式会社】 【成分記号: Astegolimab (RO7187807)】 【対象疾患: 慢性閉塞性肺疾患】 【開発の相: Ⅲ相】
--	--

【報告事項】

CRB 新規課題の結果報告