

## 受託研究審査委員会議事概要

委員会開催日：2025年6月18日(水曜日) 15時30分～16時20分

会議場：第一会議室

出席者：金澤 秀紀(委員長)、森田 有紀子、松井 利浩、大松 華子、山中 隆夫、上出 庸介  
森 達也、細入 憲、柳澤 純一、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

|     |                                                                                            |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------|
| (1) | 経口免疫療法を実施した食物アレルギー患者における anaphylactic (病原性)IgE および non-anaphylactic (非病原性) IgE の血中動態に関する検討 |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------|

#### 【審議事項】

臨床研究実施の妥当性について審議した。

|      |    |
|------|----|
| 審議結果 | 承認 |
|------|----|

|     |                                                |
|-----|------------------------------------------------|
| (2) | ヴィアレブ®配合持続皮下注 副作用詳細調査(安全管理番号:VYA-D-2025-00069) |
|-----|------------------------------------------------|

#### 【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 |
|------|----|

|     |                                 |
|-----|---------------------------------|
| (3) | デュピクセント皮下注 300mg ペン 有害事象調査(稗粒腫) |
|-----|---------------------------------|

#### 【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) | デュピクセント皮下注 300mg ペン 有害事象調査(蜂窩織炎) |
|-----|----------------------------------|

#### 【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

|     |                                                                                                      |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (5) | NPC-22 の慢性流涎症患者を対象とした第Ⅱ／Ⅲ相試験<br>【治験依頼者：ノーベルファーマ株式会社】<br>【成分記号：NPC-22】<br>【対象疾患：慢性流涎症】<br>【開発の相：Ⅱ／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。

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。

研究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) | オンパットロ <sup>®</sup> 点滴静注 2mg/mL 特定使用成績調査(全例調査) |
|-----|------------------------------------------------|

【審議事項】

調査期間が1年を越えるため、調査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 |
|---------|-----|

|     |                                                                                                                                                                                 |
|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (7) | 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<br>【治験依頼者：サノフィ株式会社】<br>【成分記号：SAR442168】<br>【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】<br>【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) | サノフィ株式会社の依頼による再発を伴わない二次性進行型多発性硬化症の成人を対象とした frexalimab (SAR441344)の有効性及び安全性試験<br>【治験依頼者：サノフィ株式会社】<br>【成分記号：SAR441344】<br>【対象疾患：二次性進行型多発性硬化症】<br>【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 |
|---------|-----|

|     |                                                                                                                                                                  |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (9) | <p>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</p> <p>【治験依頼者:サノフィ株式会社】</p> <p>【成分記号:SAR441344】</p> <p>【対象疾患:再発型多発性硬化症】</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。

|         |     |
|---------|-----|
| 審 議 結 果 | 承 認 |
|---------|-----|

|      |                                                                                                                                          |
|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (10) | <p>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</p> <p>【治験依頼者:キッセイ薬品工業株式会社】</p> <p>【成分記号:KDT-3594】</p> <p>【対象疾患:進行期パーキンソン病】</p> <p>【開発の相:Ⅱ相】</p> |
|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

【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。

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 |
|---------|-----|

|      |                                                                                                                                      |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (11) | <p>進行期パーキンソン病患者を対象とした OP-2024 の第Ⅲ相臨床試験</p> <p>【治験依頼者:大原薬品工業株式会社】</p> <p>【成分記号:OP-2024】</p> <p>【対象疾患:進行期パーキンソン病】</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 |
|---------|-----|

|      |                                                                                                                                                                                            |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (12) | <p>再燃又は難治性の好酸球性多発血管炎性肉芽腫症(EGPA)成人患者を対象とした depemokimab の第Ⅲ相試験</p> <p>【治験依頼者:(治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社】</p> <p>【成分記号: depemokimab】</p> <p>【対象疾患:好酸球性多発血管炎性肉芽腫症(EGPA)】</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。

|         |     |
|---------|-----|
| 審 議 結 果 | 承 認 |
|---------|-----|

|      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (13) | <p>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</p> <p>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> <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→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。

治験実施計画書分冊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。

治験責任医師の変更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。

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。

|         |     |
|---------|-----|
| 審 議 結 果 | 承 認 |
|---------|-----|

|      |                                                                                                                                                                                      |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (14) | <p>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</p> <p>【治験依頼者:協和キリン株式会社(治験国内管理人)】</p> <p>【成分記号: Rocatinlimab (AMG 451)】</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】

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。

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。

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。  
 治験責任医師の変更に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。  
 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。

|         |     |
|---------|-----|
| 審 議 結 果 | 承 認 |
|---------|-----|

|      |                                                                                                                                                                                                              |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (15) | <p>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 3 相試験 (ONWARD1)</p> <p>【治験依頼者: (治験国内管理人) Fortrea Japan 株式会社】</p> <p>【成分記号: ESK-001】</p> <p>【対象疾患: 尋常性乾癬】</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。  
 治験責任医師の変更に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。  
 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。  
 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。  
 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。  
 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 |
|---------|-----|

|      |                                                                                                                                                                                              |
|------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (16) | <p>中等症から重症の尋常性乾癬患者を対象として ESK-001 の長期的な安全性、有効性及び反応の持続性を評価する継続投与試験 (ONWARD3)</p> <p>【治験依頼者: (治験国内管理人) Fortrea Japan 株式会社】</p> <p>【成分記号: ESK-001】</p> <p>【対象疾患: 尋常性乾癬】</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。  
 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 |
|---------|-----|

|      |                                                                                                                                                                          |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (17) | <p>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</p> <p>【治験依頼者: 日本イーライリリー株式会社】</p> <p>【成分記号: レブリキズマブ (LY3650150)】</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。

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。

|         |     |
|---------|-----|
| 審 議 結 果 | 承 認 |
|---------|-----|

|      |                                                                                                                                                                          |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (18) | <p>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</p> <p>【治験依頼者: 日本イーライリリー株式会社】</p> <p>【成分記号: レブリキズマブ (LY3650150)】</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。

|         |     |
|---------|-----|
| 審 議 結 果 | 承 認 |
|---------|-----|

|      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (19) | <p>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</p> <p>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</p> <p>【治験依頼者: アッヴィ合同会社】</p> <p>【成分記号: ABT-494 (Upadacitinib)】</p> <p>【対象疾患: 小児アトピー性皮膚炎】</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。

|         |     |
|---------|-----|
| 審 議 結 果 | 承 認 |
|---------|-----|

|      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (20) | A Multi-centered, Double-blind, Randomized, Placebo-controlled, Parallel Group Phase 2 Study of TEV-56286 for the Treatment of Patients with Multiple System Atrophy<br>多系統萎縮症患者を対象とした TEV-56286 の多施設共同、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、並行群間第 2 相試験<br>【治験依頼者: (治験国内管理人) エイツーヘルスケア株式会社】<br>【成分記号: TEV-56286】<br>【対象疾患: 多系統萎縮症】<br>【開発の相: II 相】 |
|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

【審議事項】

Administrative 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。

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 |
|---------|-----|

|      |                                                                                                                        |
|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (21) | 日本新薬株式会社の依頼による NS-229 の第 2 相試験<br>【治験依頼者: 日本新薬株式会社】<br>【成分記号: NS-229】<br>【対象疾患: 好酸球性多発血管炎性肉芽腫症 (EGPA)】<br>【開発の相: II 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 |
|---------|-----|

|      |                                                                                                                                                                   |
|------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (22) | 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<br>【治験依頼者: サノフィ株式会社】<br>【成分記号: SAR445229】<br>【対象疾患: アトピー性皮膚炎】<br>【開発の相: III 相】 |
|------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

【審議事項】

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 |
|---------|-----|

### 3 終了報告等

なし

#### 4 その他報告

・「企業主導治験に係る受託研究審査委員会標準業務手順書」・「医師主導治験に係る受託研究審査委員会標準業務手順書」の改訂について報告した。

・2024 年度治験等実施状況報告