

IRBの会議の記録の概要

2022年度 第10回受託研究(治験)審査委員会会議の記録の概要

開催日時	2023年2月28日(火) 14:00~14:45
開催場所	大会議室 (2F)
出席 委員名	本田 和弘、坪 尚武、大矢 佳寛、伊東 秀幸、今野 弘子、齋藤 俊彦、大関 聡、 加羽澤 誠、古山 陽一、土田 直子、射場 正男
議題及び 審議結果 を含む主 な議論の 概要	<p><b>【審議事項】</b></p> <p>1. 新規受託研究(治験)の承認の有無について</p> <p>議題1: メルクバイオファーマ株式会社による第II相試験          審議結果: 修正の上で承認する。          承認条件: 同意説明文書を修正すること。</p> <p>2. 治験の継続等の適否について</p> <p>議題1: ファイザー株式会社の依頼による、全身性エリテマトーデス患者を対象としたPF-06700841の第2B相試験          当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告及び当該治験に関する変更申請に基づき、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: 承認する。</p> <p>議題2: アムジェン株式会社の依頼によるAMG570の第IIb相試験          当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、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: 承認する。</p> <p>議題3: 日本イーライリリー株式会社の依頼によるLY3471851の第II相試験          当該治験に関する変更申請に基づき、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: 承認する。</p> <p>議題4: ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした、BMS-986165の長期安全性及び有効性試験          当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、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: 承認する。</p> <p>議題5: アムジェン株式会社の依頼によるEfavaleukin Alfa(AMG592)の第IIb相試験          当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告及び当該治験に関する変更申請に基づき、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: 承認する。</p> <p>議題6: イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による日本人被験者を対象とした全身性エリテマトーデスの国内第2相試験          当該治験に関する変更申請に基づき、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: 承認する。</p>

議題 7 : アストラゼネカ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス (SLE) を有する患者を対象としたアニフロルマブ皮下投与の第Ⅲ相試験  
当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、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： 承認する。

議題 8 : ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした Afimotoran の第Ⅱ相試験  
当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告及び当該治験に関する変更申請に基づき、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： 承認する。

議題 9 : アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性を示す増殖性ループス腎炎を有する成人患者を対象としたアニフロルマブの第 3 相試験  
当該治験に関する変更申請に基づき、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： 承認する。

議題 10 : ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした BMS-986165 の第Ⅲ相試験  
当該治験に関する変更申請に基づき、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： 承認する。

議題 11 : 田辺三菱製薬株式会社の依頼による ALS 患者を対象とした MT-1186 の第Ⅲ相試験 2  
当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、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： 承認する。

議題 12 : 田辺三菱製薬株式会社の依頼による ALS 患者を対象とした MT-1186 の第Ⅲ相試験 3  
当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、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： 承認する。

議題 13 : 田辺三菱製薬株式会社の依頼による ALS 患者を対象とした MT-1186 の第Ⅲ相試験 4  
当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、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： 承認する。

議題 14 : 田辺三菱製薬による筋萎縮性側索硬化症 (ALS) 患者を対象とした MT-1186 (経口エダラボン) の安全性継続投与試験  
当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告及び当該治験に関する変更申請に基づき、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： 承認する。

議題 15 : 糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA402 (Bardoxolonemethyl) の第Ⅲ

相試験

当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告及び当該治験に関する変更申請に基づき、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： 承認する。

議題 16： ノバルティスファーマ株式会社の依頼による IgA 腎症を対象とした LNP023 の第Ⅲ相試験

当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告及び当該治験に関する変更申請に基づき、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： 承認する。

議題 17： (治験国内管理人) 株式会社新日本科学 PPD の依頼による IgA 腎症患者を対象とした Felzartamab の第Ⅱa 相試験

当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、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： 承認する。

議題 18： ファイザー株式会社の依頼による巣状分節性糸球体硬化症 (FSGS) 患者を対象とした PF-06730512 の第 2 相試験

当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告に基づき、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： 承認する。

議題 19： アストラゼネカ株式会社の依頼による高カリウム血症又は高カリウム血症のリスクを有する慢性腎臓病 (CKD) 患者の CKD 進行におけるジルコニウムシクロケイ酸ナトリウム水和物の第Ⅲ相有効性試験

当該治験薬に係る集積された安全性情報等に関する報告及び当該治験に関する変更申請に基づき、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： 承認する。

【報告事項】

1. 迅速審査について  
なし

2. 治験等終了(中止・中断)報告について

1) 整理番号：28 治 1

「アッヴィ合同会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした ABT-494 の第Ⅲ相二重盲検比較試験」

治験責任医師：大矢 佳寛

治験依頼者：アッヴィ合同会社

報告資料： 治験終了報告書 (2023 年 1 月 31 日)

2) 整理番号：2021 治 5

「ファイザー株式会社の依頼による巣状分節性糸球体硬化症 (FSGS) 患者を対象とした PF-06730512 の第 2 相試験」

治験責任医師：今澤 俊之

治験依頼者：ファイザー株式会社

報告資料： 治験終了報告書 (2023 年 2 月 8 日)

	<p>3. その他</p> <p>①NH0-CRB の結果報告について</p> <p>&lt;2023年2月14日開催分&gt;</p> <p>[新規試験]</p> <p>1. 整理番号：- なし</p> <p>[継続試験]</p> <p>1. 整理番号：2020 治 3 「関節リウマチ治療における GSK3196165 の長期安全性及び有効性を評価する試験」 治験責任医師：大矢 佳寛先生 治験依頼者：(治験国内管理人) IQVIA サービスーズジャパン株式会社 審議資料：重篤な有害事象に関する報告書 (帯状疱疹：第3報 2022年12月22日) 安全性情報等に関する報告書 (2023年1月5日) 安全性情報等に関する報告書 (2023年1月17日) 治験結果通知書 (2023年2月14日付を受理)</p> <p>2. 整理番号：2021 治 1 「アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたジボテンタンとダパグリフロジンの第2b相試験」 治験責任医師：今澤 俊之先生 治験依頼者：アストラゼネ株式会社 審議資料：安全性情報等に関する報告書 (2022年12月27日) 安全性情報等に関する報告書 (2023年1月11日) 安全性情報等に関する報告書 (2023年1月19日) 安全性情報等に関する報告書 (2023年1月20日) 治験実施状況報告書 (2023年1月23日) 治験結果通知書 (2023年2月14日付を受理)</p> <p>3. 整理番号：2021 治 7 「活動性全身性エリテマトーデス成人患者を対象としたnipocalimabの多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間試験」 治験責任医師：大矢 佳寛 治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社 審議資料：安全性情報等に関する報告書 (2022年12月26日) 治験に関する変更申請書 (2023年1月16日) 治験結果通知書 (2023年2月14日付を受理)</p> <p>②「前回 IRB 会議記録の概要」のホームページへの公表について承認された。</p> <p>4. その他</p> <p>次回の治験審査委員会開催日について 2023年3月28日(火) 14:00~15:00の開催が了承された。</p>
特記事項	

