

IRBの会議の記録の概要

2024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	2025 年 2 月 25 日（火） 14：00～14：30
開催場所	大会議室 （2F）
出席 委員名	本田 和弘、坪 尚武、廣井 明夫、池谷 みちこ、齋藤 俊彦、 坂野 和彦、本吉 勇二、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	【審議事項】 1. 新規受託研究（治験）の承認の有無について なし 2. 治験の継続等の適否について 議題 1： 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 2： 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 3： 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 4： メルクバイオフーマ株式会社による enpatoran 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 5： 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 当院で発生した重篤な有害事象に関する報告、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 6： メルクバイオフーマ株式会社による第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、当該治験に関する変更申請及び当該治験に関する治験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： 承認する。

	議題 7 : アッヴィ合同会社の依頼による ABT-494 (Upadacitinib) の安全性および有効性評価プログラム 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 8 : MSD 株式会社の依頼による MK-6194 の前期第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 : ノーベルファーマ株式会社の依頼による NPC 22 の慢性流涎症患者を対象とした第Ⅱ／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 10 : 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 : (治験国内管理人)サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社依頼による IgA 腎症の治療における sibeprenlimab 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 12 : アレクシオンファーマ合同会社の依頼による免疫グロブリン A 腎症 (IgA 腎症) を対象としたラブリズマブの第 3 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 13 : メドベイス・ジャパン株式会社の依頼による免疫グロブリン A 腎症 (IgAN) を有する被験者を対象として Atacicept の有効性及び安全性を評価する第 2b/3 相、複数パート、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験 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 14 : ヴィアトリス製薬合同会社の依頼による IgA 腎症患者を対象とした VR-205 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 15： レナリスファーマ株式会社の依頼による IgA 腎症を対象とした RE-021 の第 3 相オープン試験 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 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。 【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：18 治 10 「ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験 (IM101034) 及び第Ⅱ試験(IM101071)に参加した被験者、並びに DMARDs 効果不十分な関節リウマチ患者対象とした abatacept (BMS-188667)の安全性を検討する多施設共同、オープンラ、長期(継続)投与試験(第Ⅲ相臨床試験)」 治験責任医師： 松村 竜太郎 治験依頼者： ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社 報告資料 ・開発の中止等に関する報告書 (2025 年 2 月 10 日) 3. その他 ①NH0-CRB の結果報告について <2025 年 2 月 4 日開催分> [新規試験] なし [継続試験] 1. 整理番号：2021 治9 「バイオジェン・ジャパン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 BIIB059 の第Ⅲ相試験」 治験責任医師：大矢 佳寛 治験依頼者：バイオジェン・ジャパン株式会社 審議資料：安全性情報等に関する報告書(2024 年 12 月 19 日) 2. 整理番号：2022 治5 「バイオジェン・ジャパン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 BIIB059 の第Ⅲ相長期継続試験」 治験責任医師：大矢 佳寛 治験依頼者：バイオジェン・ジャパン株式会社
--	---

	審議資料：安全性情報等に関する報告書（2024年12月19日） 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。 過去の IRB 会議記録の概要における誤記修正について承認された。 4. その他 次回の治験審査委員会開催日について 2025 年 3 月 25 日（火） 14：00～15：00 の開催が了承された。
特記事項	