令和7年度 第1回 治験・受託研究審査委員会議事録の概要

日時 : 2025年4月18日(金)16:15~16:35

場所 : 会議室1

出席者: 松村委員長 森副委員長 竹内幸康委員

> > 出席者: 12 名/13 名

構成員以外: 治験管理室:小井 CRC、林 CRC、大岡 CRC、鈴木 CRC、吉川治験主任(書記)

※委員長が責任医師、分担医師になっている場合の審議進行は副委員長が行う。

※構成委員の中で、責任医師あるいは分担医師、治験協力者になっている委員は、審議および採決には参加しない。

議事内容

【GCP 対象試験】

1 審議事項(継続課題)

下記事項について委員長(または副委員長)及び治験管理室事務局より資料に基づき説明があり、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

(1) 【C202008】大鵬薬品工業株式会社の依頼によるデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象 とした TAS-205 の第 III 相試験

[審議事項]	治験に関する変更申請:治験分担医師の変更	
(各委員)	特に意見なし	
【審議結果】	承認	

(2) 【C202104】メドペイス・ジャパン株式会社の依頼によるナンセンス変異型デュシェンヌ型筋 ジストロフィー患者を対象としたアタルレン(PTC124)の非盲検、長期安全性、有効性、忍容 性試験

1	
[審議事項]	安全性情報等に関する報告 1件
	治験に関する変更申請:治験分担医師の変更
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認

(3) 【C202110】ヤンセンファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の肺 Mycobacterium avium complex(MAC)症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブトールを用いた治療レジメンの一剤としてベダキリンを投与したときの有効性及び安全性を評価する第 2/3 相, 多施設共同, ランダム化, 非盲検, 実薬対照試験

依頼者:ヤンセンファーマ株式会社

責任医師:木田 博

[審議事項]	治験に関する変更申請:治験分担医師の変更	
(各委員)	特に意見なし	
【審議結果】	承認	

(4) 【C202212】	第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象とした DS-1062a の第Ⅲ相試験
[審議事項]	安全性情報等に関する報告 2件
	治験に関する変更申請:治験分担医師の変更
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認

(5) 【C202215】株式会社カネカの依頼によるデュシェンヌ型筋ジストロフィーに対する KA-301 の安全性及び有効性を検討する第 I / II 相試験
 [審議事項] 治験に関する変更申請:治験分担医師の変更
 (各委員) 特に意見なし
 【審議結果】 承認

(6) 【C202301】インスメッド合同会社の依頼による肺非結核性抗酸菌(NTM)症患者を対象としたアミカシンリポソーム吸入懸濁液(ALIS)の第Ⅲ相試験

[審議事項] 重篤な有害事象に関する報告 2件2報
・(第2報:2025/3/19報告)
・(第2報:2025/3/19報告)
安全性情報等に関する報告 2件
治験に関する変更申請:治験分担医師の変更

(各委員) 特に意見なし

【審議結果】 承認

(7) 【C202304】パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による歩行不能及び歩行可能な デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象として SRP-9001 の安全性及び有効性を評価する 第 3 相多国籍ランダム化二重盲検プラセボ対照全身遺伝子導入療法試験 (ENVISION)

[審議事項]	安全性情報等に関する報告 3件
	治験に関する変更申請:治験分担医師の変更
	治験責任医師より、報告された安全性情報に対し、これまでの経緯を踏まえ、DMC
	decision memo の内容を含めて説明があった。安全性情報に対し、今後 ICF 改訂予
	定である。
(質疑応答)	説明文書を改訂するタイミングと患者さんへ説明するタイミングはどうなるかとい
	う質問に対し、次回投与までに時間があるので、説明文書を改訂した段階で患者さ
	んに説明する、との回答がなされた。

(各委員)	追加質問・意見なし	
【審議結果】	承認	

 (8) 【C202305】バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による脊髄性筋萎縮症患者を対象とした BIIB058の第 3b 相試験
 [審議事項] 安全性情報等に関する報告 1件 治験に関する変更申請:同意説明文書の改訂、治験分担医師の変更

(各委員) 特に意見なし

【審議結果】 承認

(9) 【C202310】第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象とした DS-1062a の第Ⅲ相試験 [審議事項] 安全性情報等に関する報告 2 件 治験に関する変更申請:治験分担医師の変更 (各委員) 特に意見なし 【審議結果】 承認

(10) 【C202319】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 BI 1291583 の先行試験に 参加した気管支拡張症患者を対象に同剤の長期投与を検討する試験

[審議事項]治験に関する変更申請:治験分担医師の変更(各委員)特に意見なし【審議結果】承認

(11) 【C202321】Fortrea Japan 株式会社の依頼による転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象に、SB27(ペムブロリズマブのバイオ後続品候補)とキイトルーダの有効性、安全性、薬物動態及び免疫 原性を比較する第 III 相、無作為化 、二重盲検、多施設共同試験

 [審議事項]
 安全性情報等に関する報告 3 件

 治験に関する変更申請:治験分担医師の変更

 (各委員)
 特に意見なし

 【審議結果】
 承認

(12) 【Dr202322】10 歳以上のデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象とした、Tranilast の運動機能、呼吸機能、心機能への有効性・安全性を評価するための無作為化二重盲検プラセボ対照第 II 相試験

自ら治験を実施するもの:松村 剛

[審議事項] 安全性情報等に関する報告 1件 治験に関する変更申請:治験分担医師の変更 その他:モニタリング報告(4件)

(各委員)	特に意見なし	
【審議結果】	承認	

(13) 【C202323】Delta·Fly Pharma 株式会社の依頼による Uncommon EGFR 遺伝子変異陽性非 小細胞肺癌患者を対象としたアファチニブ投与における DFP-14323 を併用した際の有効性を検証する臨床第Ⅲ相試験

[審議事項]	安全性情報等に関する報告 1件
	治験に関する変更申請:治験分担医師の変更
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認

(14) 【C202402】 小野薬品工業株式会社の依頼による多系統萎縮症(MSA) 患者を対象とした ONO-2808 の第 II 相試験

[審議事項]	治験に関する変更申請:電子日記完了ガイドラインの改訂、治験分担医師の変更
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認

(15)【C202403】協和キリン株式会社(治験国内管理人)の依頼によるAMG451の第 II 相試験
 [審議事項] 安全性情報等に関する報告 1件
治験に関する変更申請:SNOT-22(eCOA スクリーンショット)の改訂、治験分担医師の変更
 (各委員) 特に意見なし
 【審議結果】 承認

(16) 【C202404】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

[審議事項]	安全性情報等に関する報告 1件
	治験に関する変更申請:治験分担医師の変更
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認

(17) 【C202405】日本新薬株式会社の依頼による歩行可能な男児のデュシェンヌ型筋ジストロフィー (DMD) 患者を対象とした NS-050/NCNP-03 の安全性、忍容性、薬物動態及び薬力学を検

一 (DMD) 思有を対象とした NS-050/NCNP-03 の安全性、忍谷性、栗物動態及び栗刀字を 討する第 I/II 相、ヒト初回投与、反復投与、2 パート試験

	[審議事項]	治験に関する変更申請:治験分担医師の変更	
	(各委員)	特に意見なし	
ľ	【審議結果】	承認	

(18) 【C202406】パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による重症 好酸球性喘息患者を対象とした Dexpramipexole の有効性、安全性及び耐容性を評価する第Ⅲ 相臨床試験

[審議事項]	安全性情報等に関する報告 1件
	治験に関する変更申請:治験分担医師の変更
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認

(19) 【C202407】メドペイス・ジャパン株式会社の依頼による筋強直性ジストロフィー1 型治療薬としての AOC 1001 静注用の有効性及び安全性を評価する第 III 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、国際共同試験

[審議事項]	治験に関する変更申請:治験分担医師の変更	
(各委員)	特に意見なし	
【審議結果】	承認	

(20) 【C202409)】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
[審議事項]	治験に関する変更申請:治験実施計画書・同意説明文書の改訂、治験分担医師の変更
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認

(21) 【C202410】 イーピーエス株式会社の依頼による ICoN-1: 肺非結核性抗酸菌感染症患者を対象に、ガイドラインに準拠した治療に上乗せした場合の MNKD-101 (クロファジミン吸入用懸濁液) の有効性及び安全性を評価する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第3相試験(パートA)及び非盲検継続投与試験(パートB)

[審議事項]	治験に関する変更申請:アダプター及び蒸気式消毒器に関する IFU 補遺の発行、治
	験分担医師の変更
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認

(22) 【C202411】日本新薬株式会社の依頼による歩行可能な男児のデュシェンヌ型筋ジストロフィー (DMD) 患者を対象とした NS-089/NCNP-02 の有効性、安全性、忍容性及び薬物動態を検討する第 II 相試験

[審議事項]	治験に関する変更申請: Clinical Evaluation ワークシート6の改訂、治験分担医師
	の変更
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認

【GCP非対象試験】

_	40 th +
2	報告事項

下記事項について委員長及び治験管理室事務局より資料に基づき報告を行った。

(1)	【P202213】Gruppo Bioimpianti 社 人工骨頭製品	製造販売後調査
		依頼者:エム・シー・メディカル株式会社
•	受託研究終了報告	

次回、	治験·	受託研究審査委員会開催日・・	•	・2025年5月16日	l	(金)
			_	以下余白 ——		