令和7年度 第5回 治験・受託研究審査委員会議事録の概要

日時 : 2025年9月5日(金)16:35~17:00

場所 : 会議室1

出席者: 松村委員長 森副委員長 竹内規之委員 竹内幸康委員

(欠席者は=) 一機野委員 安達委員 宮部委員 竹下委員 馬場委員

出席者: 11 名/13 名

構成員以外: 治験管理室:小井 CRC、林 CRC、大岡 CRC、鈴木 CRC、蓮池 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竹内幸康委員が行う。

※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(新規課題)

受託研究実施の妥当性について審議した。

(1) 【C202504】株式会社新日本科学 PPD (治験国内管理人) の依頼による 2 型炎症を伴う COPD を有する成人を対象とした延長投与期間における生物製剤としてのデペモキマブ (ENDURA-1 試験)

責任医師より本課題の概要について説明がなされた。

貝団区叫より本味	越り依安に、フバー(説明かなされた。
(質疑・応答)	治験薬投与期間が 52 週を過ぎてもロールオーバー試験のように必ず実薬が投与
	されることはあるのか。治験薬がよく効いたという場合も 52 週で終了となる
	か。という質問に対し、ロールオーバー試験の情報はなく、その後どうなるかは
	未確定であるとの回答がなされた。
	(責任医師 退出)
(委員長)	本課題について承認することに異議はないか。
(各委員)	異議なし。
(委員長)	本試験の実施について承認する。
【審議結果】	承認とする

2 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) 【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

[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:治験薬使用期限の延長に関するレターの発行
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認

(2) 【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

[審議事項]	安全性情報等に関する報告 1件	
(各委員)	特に意見なし	
【審議結果】	承認	

(3)【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 3 件(各委員) 特に意見なし【審議結果】 承認

(4) 【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

- 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

(5) 【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 1件2報
	・(第1報:2025/7/23報告)(第2報:2025/7/30報告)
	安全性情報等に関する報告 3件
	治験に関する変更申請:治験薬概要書の改訂
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認

(6) 【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 7件

ľ	(各委員)	特に意見なし	
	【審議結果】	承認	

(7) 【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 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

(8) 【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 3 件
 (各委員) 特に意見なし
 【審議結果】 承認

(9) 【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	
(各委員)	特に意見なし	
【審議結果】	承認	

(10)【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]	重篤な有害事象に関する報告 1件2報
	・(第4報:2025/7/22報告)(第5報:2025/8/4報告)
	安全性情報等に関する報告 6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6件
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認

(11) 【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]	治験に関する変更申請:医薬品インタビューフォームの改訂
	(各委員)	特に意見なし
	【審議結果】	承認

(12)【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 0N0-2808 の第 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

 (13)【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

 (各委員)
 特に意見なし

 【審議結果】
 承認

(14)【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 2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

(15) 【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]	安全性情報等に関する報告 1件
	治験に関する変更申請:治験実施計画書 別紙・治験薬概要書の改訂、被験者の募
	集の手順(広告等)に関する資料の発行、治験分担医師の変更
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認

(16)【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

(17) 【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:治験分担医師の変更
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認

(18)【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]	安全性情報等に関する報告 1件	
(各委員)	特に意見なし	
【審議結果】	承認	

(19) 【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]	安全性情報等に関する報告 1件
	治験に関する変更申請:治験実施計画書・同意説明文書・治験薬概要書の改訂、治
	験参加者募集のご案内資料の発行、パンフレット・Discover ぬりえのしおり・ちけ
	んのすすめ方・ハンドブックの改訂、治験分担医師の変更
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認

(20)【C202501】アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性非小細胞肺がんの一次治療の患者を対象とした Rilvegostomig 単剤の第Ⅲ相試験

[審議事項]	安全性情報等に関する報告 1件	
(各委員)	特に意見なし	
【審議結果】	承認	

(21) 【C202502】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気管支拡張症患者を対象として BI 1291583 2.5 mg を 1 日 1 回,最長 76 週間投与したときの有効性,安全性及び忍容性を評価する第 III 相,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照比較試験(AIRTIVITY®試験)

[審議事項]	治験に関する変更申請:被験者の募集の手順(広告等)に関する資料の発行
(各委員)	特に意見なし
【審議結果】	承認

【GCP 非対象試験】

3 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) 迅速審査の報告

(委員長) 1件の迅速審査を行い、承認されたので報告する。

【P202312】ユルトミリス全身型重症筋無力症に関する特定使用成績調査

依頼者:アレクシオンファーマ合同会社

受託研究に関する変更申請:受託研究責任医師・受託研究分担医師の変更、実施要綱の改訂 (7/8 迅速審査にて承認済)

次回、治験・受託研究審査委員会開催日・・・2025年10月17日(金)