

関西医科大学総合医療センター
2023年12月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時：2023年12月5日（火） 15:30～16:00

開催場所：関西医科大学総合医療センター 北館3階 治験管理センター および
Microsoft Teams による Web 会議

出席者：島谷、木下、石崎、清原、安元、宇都宮、金田、三箇山、大上、三好、河津、
宮下、上田、山口 各委員

全ての審議事項について GCP 第 29 条に該当する委員は審議に加わっていない。

【審議事項】 それぞれの下記の審議内容について治験実施の妥当性を審議した。

① (T2020-04) SAR442168-EFC16033

課題名：サノフィ株式会社の依頼による

再発型多発性硬化症（RMS）患者を対象とした SAR442168 の第Ⅲ相臨床試験

審議内容：実施計画変更、海外の安全性情報

審議結果：承認

② (T2020-05) SAR442168-EFC16035

課題名：サノフィ株式会社の依頼による

一次性進行型多発性硬化症（PPMS）患者を対象とした SAR442168 の第Ⅲ相臨床試験

審議内容：実施計画変更、海外の安全性情報

審議結果：承認

③ (T2020-06) SAR442168-EFC16645

課題名：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（NRSPMS）患者を対象とした
SAR442168 の第Ⅲ相臨床試験

審議内容：実施計画変更

審議結果：承認

④ (T2021-04) BIIB098

課題名：バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による

再発型多発性硬化症患者を対象とした BIIB098 の第Ⅲ相試験

審議内容：海外の安全性情報

審議結果：承認

⑤ (T2021-05) R06867461

課題名：中外製薬株式会社の依頼による

加齢黄斑変性患者を対象としたファリシマブの継続投与試験

審議内容：実施契約内容変更、実施計画変更、海外の安全性情報

審議結果：承認

- ⑥ (T2022-01) Inebilizumab
課題名：メドベイス ジャパン株式会社の依頼による
重症筋無力症成人患者を対象とした Inebilizumab の有効性及び安全性を評価する、
非盲検期間を伴う、ランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照、第Ⅲ相試験
審議内容：国内・海外の安全性情報
審議結果：承認
- ⑦ (T2022-04) OPC-34712 FUM (QW)
課題名：大塚製薬株式会社の依頼による
急性期の統合失調症患者を対象としたブレクスピプラゾール週1回製剤
(QW 製剤) の第Ⅲ相試験
審議内容：実施計画変更、海外の安全性情報
審議結果：承認
- ⑧ (T2022-05) OPC-34712 FUM (QW) 長期
課題名：大塚製薬株式会社の依頼による
統合失調症患者を対象としたブレクスピプラゾール週1回製剤 (QW 製剤) の
長期投与試験
審議内容：実施計画変更、海外の安全性情報
審議結果：承認
- ⑨ (T2022-07) GSK3511294
課題名：グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による慢性副鼻腔炎患者を対象とした
GSK3511294 の第Ⅲ相試験
審議内容：国内・海外の安全性情報 (年次報告を含む)
審議結果：承認
- ⑩ (T2022-09) LOU064
課題名：ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による
多発性硬化症患者を対象とした LOU064 の第Ⅲ相試験
審議内容：海外の安全性情報 (年次報告を含む)
審議結果：承認
- ⑪ (T2022-10) R06867461
課題名：中外製薬株式会社の依頼による
新生血管を伴う網膜色素線条患者を対象とした R06867461 (ファリシマブ) の
第Ⅲ相試験
審議内容：海外の安全性情報
審議結果：承認

【報告事項】 それぞれの報告内容について承認を得た。

- ① (22-3) SCH 900274 (一般名：アセナピン) 第Ⅲ相試験
課 題 名：MSD株式会社 (⇒ 現在は Meiji Seika ファルマ) の依頼による
急性増悪期統合失調症患者を対象とした二重盲検比較試験
報 告 内 容：治験資料の保存期間満了と廃棄

- ② (22-4) SCH 900274 長期 (一般名：アセナピン) 第Ⅲ相試験
課 題 名：MSD株式会社 (⇒ 現在は Meiji Seika ファルマ) の依頼による
統合失調症患者を対象とした長期延長投与試験
報 告 内 容：治験資料の保存期間満了と廃棄

- ③ ・ 治験審査委員会 委員交代について
石井 委員 退任 ⇒ 金田 委員 着任 (2023年12月1日付)