

関西医科大学総合医療センター
2024年3月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時：2024年3月5日（火） 15:30～16:20

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、清原、安元、宇都宮、三箇山、大上、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（措置報告を含む）
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（措置報告を含む）
審議結果：承認
- ③ (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
- ④ (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：国内・海外の安全性情報
審議結果：承認
- ⑤ (T2022-01) Inebilizumab
課題名：メドペイス 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

- ⑥ (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、国内・海外の安全性情報
審議結果： 承認
- ⑦ (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、国内・海外の安全性情報
審議結果： 承認
- ⑧ (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
審議結果： 承認
- ⑨ (T2023-01 医) B TM1
課 題 名： 医師主導治験による重症下肢虚血患者に対する BTM1 の皮下埋植及びBTM1 で
得られたバイオチューブを用いた下肢への動脈バイパス術の安全性及び有効性を
評価する多施設共同単一群探索的試験 (医師主導治験・医療機器)
審議内容： 実施状況報告、国内の安全性情報、その他 (モニタリング報告)
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 (T2020-02) BAY 86-5321
課 題 名： バイエル薬品株式会社の依頼による
 滲出型加齢黄斑変性患者を対象に高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を
 検討する無作為化二重遮蔽実薬対照第Ⅲ相試験
報 告 内 容： 承認取得等（製造販売承認の取得、資料保管期間について）報告
- ② (T2021-03) SEP-363856
課 題 名： 住友ファーマ株式会社の依頼による
 統合失調症患者を対象とした SEP-363856 の第Ⅱ/Ⅲ相試験
報 告 内 容： 終了報告、開発中止等（資料保管期間について）報告
- ③ (T2022-02) SEP-363856
課 題 名： 住友ファーマ株式会社の依頼による
 統合失調症患者を対象とした SEP-363856 の長期投与試験（第Ⅲ相試験）
報 告 内 容： 終了報告、開発中止等（資料保管期間について）報告
- ④ 治験審査委員会 標準業務手順書の改定（2024年4月1日 施行予定）について
- ⑤ 治験審査委員会 委員交代について