## 関西医科大学総合医療センター 2024年9月 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時:2024年9月3日(火) 15:30~16:05

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:加藤、石﨑、清原、安元、宇都宮。金田、福永、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: 国内・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: 実施契約内容変更、国内・海外の安全性情報

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: 実施契約内容変更、実施状況報告、海外の安全性情報

審議結果:承認

4 (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: 実施契約内容変更、国内・海外の安全性情報

審議結果:承認

(5) (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:海外の安全性情報

審議結果:承認

⑥ (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:海外の安全性情報

審議結果:承認

⑦ (T2022-09) L0U064

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 L0U064 の第Ⅲ相試験

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

(8) (T2024-01) SAR442168-LTS17043

課 題 名: サノフィ株式会社の依頼による

多発性硬化症患者を対象とした tolebrutinib の長期安全性及び忍容性を検討する

第 III 相継続投与試験

審議内容: 実施契約内容変更、実施計画変更、国内・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。

(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

報告内容:治験スタッフの変更報告

② (T2021-02) R06867461

課 題 名: 中外製薬株式会社の依頼による

網膜中心静脈閉塞症又は半側網膜静脈閉塞症患者を対象としたファリシマブの

第Ⅲ相試験

報告内容: 開発中止等(資料保管期間について)の報告

③ (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

報告内容:治験スタッフの変更報告

(4) (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

報告内容:治験スタッフの変更報告

⑤ (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

報告内容:治験スタッフの変更報告

(6) (T2022-09) L0U064

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 L0U064 の第Ⅲ相試験

報告内容:治験スタッフの変更報告

7 (T2024-01) SAR442168-LTS17043

課 題 名: サノフィ株式会社の依頼による多発性硬化症患者を対象とした tolebrutinib の

長期安全性及び忍容性を検討する第 III 相継続投与試験

報告内容:治験スタッフの変更報告