

# 令和6年2月治験審査委員会議事要旨

日時：令和6年2月19日（月）17:20～18:00

場所：独立行政法人国立病院機構 旭川医療センター 中会議室

出席者：辻忠克副院長、青木裕之統括診療部長、横浜史郎遺伝子研究室長、菅野明美看護部長、  
藤村裕之薬剤部長、小笠原寛事務部長、先崎正夫企画課長、藤原潤一外部委員、小島治士外部委員

委員長：辻忠克副院長

治験管理室：鈴木秀峰、河田清志、中川典子

## 課題1 「進行期パーキンソン病に対する OP-2024 の第II相臨床試験」

依頼者 大原薬品工業株式会社

### 【審議事項】

- ・新規の治験受託に伴い、治験責任医師より治験内容説明、質疑応答がなされた。
- ・治験依頼書（2024年1月23日）治験実施の妥当性について審議した。

審議結果：承認

## 課題2 「筋萎縮性側索硬化症を有する成人被験者を対象とした PTC857 の有効性、安全性、忍容性、PK、およびバイオマーカーへの影響を評価する第II相無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間比較試験（CARDINALS）」

依頼者 Worldwide Clinical Trials Japan 株式会社

### 【審議事項】

- ・治験に関する変更申請書（2024年1月18日）について審議した。

審議結果：承認

## 課題3 「武田薬品工業株式会社の依頼による慢性炎症性脱髄性多発根神経炎患者及び多巣性運動ニューロパチー患者を対象とした TAK-771 の第3相試験」

依頼者 武田薬品工業株式会社

### 【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2024年1月24日）に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・治験に関する変更申請書（2024年1月25日）について審議した。

審議結果：承認

## 課題4 「プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス患者を対象とした BMS-986165 の第III相試験」

依頼者 プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

### 【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2023年12月15日）（2024年1月5日）（2024年1月19日）に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・治験に関する変更申請書（2024年1月22日）について審議した。

審議結果：承認

## 課題5 「パーキンソン病患者を対象とした BIIB122 の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照第IIb相試験」

依頼者 バイオジェン・ジャパン株式会社

### 【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2023年12月22日）（2024年1月17日）に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・治験に関する変更申請書（2024年1月25日）について審議した。

審議結果：承認

## 課題6 「メルクバイオフーマ株式会社による第Ⅱ相長期試験」

依頼者 メルクバイオフーマ株式会社

### 【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2024年1月22日）に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・治験に関する変更申請書（2024年1月22日）について審議した。

審議結果：承認

## 課題7 「メルクバイオフーマ株式会社による第Ⅱ相試験」

依頼者 メルクバイオフーマ株式会社

### 【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2024年1月22日）に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・治験に関する変更申請書（2024年1月22日）について審議した。

審議結果：承認

## 課題8 「ヤンセンフーマ株式会社の依頼による成人の慢性炎症性脱髄性多発根神経炎（CIDP）患者を対象とした Nipocalimab の第Ⅱ/Ⅲ相試験」

依頼者 ヤンセンフーマ株式会社

### 【審議事項】

- ・安全性情報等に関する報告書（2023年12月27日）（2024年1月17日）に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・治験に関する変更申請書（2024年1月18日）について審議した。

審議結果：承認