

第289回 一般財団法人 近藤記念医学財団 富坂診療所
治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2026年 1月 7日（水） 17時 30分 ～ 20時 22分
開催場所	株式会社ビー・エム・エル 10階会議室
出席委員名	近藤 和雄、吉川 千晶、鈴木 一夫、山中 健児、樋口 恵美子、小坂 好男、内田 敬子、 関根 利子
議題および審議結果を含む議論の概要	<p>【審議事項】 以下の事項について審議・採決された。</p> <p>議題① 大塚製薬の依頼による統合失調症患者を対象としたSEP-363856の第Ⅲ相長期投与試験 安全性情報等について審議（2施設） 審議結果：承認</p> <p>議題② 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） 安全性情報等について審議（1施設） 審議結果：承認</p> <p>議題③ 富士製薬工業株式会社の依頼による日本人子宮内膜症患者を対象に、FSN-013を周期経口投与した際の有効性及び安全性を評価することを目的とした、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験 安全性情報等について審議（1施設） 同意説明補助資料の作成について審議（1施設） 被験者の募集手順（広告等）に関する資料の改訂について審議（1施設） 審議結果：承認</p> <p>議題④ 大塚製薬の依頼による成人ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅱ/Ⅲ相試験 eCOA参加者向けガイドの改訂について審議（1施設） 審議結果：承認</p> <p>議題⑤ 大塚製薬の依頼による成人ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅲ相長期投与試験 eCOA参加者向けガイドの改訂について審議（1施設） 審議結果：承認</p> <p>議題⑥ あすか製薬株式会社の依頼によるAKP-009の前立腺肥大症患者を対象とした第Ⅱ相試験 重篤な有害事象に関する報告書（第1報、第2報）について審議（1施設） 審議結果：承認</p> <p>議題⑦ 生化学工業株式会社の依頼によるGel-Oneの変形性膝関節症患者を対象とした多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照比較試験（検証試験） 治験の継続の適否について審議（2施設） 審議結果：承認</p> <p>議題⑧ 小野薬品工業株式会社によるONO-1110の第Ⅱ相試験 治験の継続の適否について審議（3施設） 審議結果：承認</p>

<p>議題および審議結果を含む議論の概要</p>	<p>議題⑨ （製造販売後臨床試験国内管理人）サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社依頼による、コントロール不良の成人喘息患者を対象にFF/UMEC/VIとエリプタ以外の通常治療(ICS/LABA)を比較する実臨床下無作為化非盲検臨床試験 添付文書の改訂について審議（1施設） 審議結果：承認</p> <p>議題⑩ アストラゼネカ株式会社の依頼による増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象としたトゾラキマブの有効性及び安全性試験（MIRANDA） 治験実施計画書 別紙1の改訂について審議（1施設） 審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 以下の事項についてIRB報告された。</p> <p>IRB報告① 東洋製薬化成株式会社の依頼による帯状疱疹後神経痛患者を対象としたTH-004の第Ⅲ相試験 治験の終了について報告（2施設）</p> <p>IRB報告② 大塚製薬の依頼による成人ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅱ/Ⅲ相試験 安全性情報年次報告について報告（1施設） 治験実施体制の変更について報告（1施設）</p> <p>IRB報告③ 大塚製薬の依頼による成人ADHD患者を対象としたEB-1020の第Ⅲ相長期投与試験 安全性情報年次報告について報告（1施設） 治験実施体制の変更について報告（1施設）</p> <p>IRB報告④ 富士製薬工業株式会社の依頼による日本人子宮内膜症患者を対象に、FSN-013を周期経口投与した際の有効性及び安全性を評価することを目的とした、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験 治験実施体制の変更について報告（1施設）</p> <p>IRB報告⑤ 小野薬品工業株式会社による線維筋痛症患者を対象としたONO-1110の第Ⅱ相試験 治験実施体制の変更について報告（1施設）</p>
<p>特記事項</p>	