

第 215 回大阪回生病院治験審査委員会 議事概要

開催日時：西暦 2022 年 11 月 30 日（水） 16:00 ~16:20

開催場所：大阪回生病院 6 階大会議室

出席委員：谷口充孝（委員長）、加藤敦子（副委員長）、谷口小百合、宮崎正寛、若林麻衣、

井元信子、尾井幸一、谷口建夫（外部委員）、鈴木ちえ子（外部委員）

（事務局：金力賢治）

【審議事項】

- ① 日本人ナルコレプシー患者を対象として、BF2.649 を経口投与したときの有効性及び安全性を評価する、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験（パート 1）と、その後の非盲検、長期投与試験（パート 2）からなる第 3 相試験

安全性情報：「安全性情報等に関する報告書」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：「治験に関する変更申請書」に基づき、治験に関する変更について審議した。

審議結果：承認

- ② 大正製薬株式会社の依頼による不眠障害患者を対象とした TS-142 の第Ⅲ相比較試験

治験に関する変更：「治験に関する変更申請書」に基づき、治験に関する変更について審議した。

審議結果：承認

- ③ 大正製薬株式会社の依頼による不眠障害患者を対象とした TS-142 の第Ⅲ相長期投与試験

治験に関する変更：「治験に関する変更申請書」に基づき、治験に関する変更について審議した。

審議結果：承認

- ④ 日本イーライリリー株式会社の依頼による閉塞性睡眠時無呼吸患者(1)を対象としたチルゼパチドの第Ⅲ相試験

安全性情報：「安全性情報等に関する報告書」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。

審議結果：承認

- ⑤ 日本イーライリリー株式会社の依頼による閉塞性睡眠時無呼吸患者(2)を対象としたチルゼパチドの第Ⅲ相試験

安全性情報：「安全性情報等に関する報告書」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。

審議結果：承認

- ⑥ 活動性甲状腺眼症の日本人患者を対象に HZN-001 (teprotumumab) を評価する第 III 相無作為化二重遮蔽プラセボ対照並行群間比較多施設共同試験

安全性情報：「安全性情報等に関する報告書」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。

審議結果：承認

- ⑦ レオ ファーマ株式会社の依頼による過去の tralokinumab 治験に参加したアトピー性皮膚炎患者を対象に tralokinumab の安全性及び有効性を評価する非盲検、単一群、多施設共同長期延長試験 - ECZTEND

安全性情報：「安全性情報等に関する報告書」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。

審議結果：承認

- ⑧ nemolizumab の結節性痒疹患者に対する第II/III相試験－比較/長期継続投与試験－

安全性情報：「安全性情報等に関する報告書」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。

審議結果：承認

以上