第 250 回大阪回生病院治験審査委員会 議事概要

開催日時:西暦 2025年10月22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)、増田大介、大平直人、谷口小百合、

宮﨑正寛、若林麻衣、中島清訓、竹綱修、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 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3502970 の第Ⅲ相試験(GZ01)

<u>安全性情報</u>: 「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。

<u>継続審査</u>: 「治験実施状況報告書」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

② 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3502970 の第Ⅲ相試験(GZ02)

<u>安全性情報:</u>「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。

<u>継続審査</u>: 「治験実施状況報告書」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

③ シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による中等症から重症の活動性甲状腺眼症 患者を対象にテプロツムマブ皮下投与の有効性、安全性及び忍容性を評価する第 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

<u>安全性情報:</u>「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

④ シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による慢性(非活動性)甲状腺眼症の日本 人患者を対象に HZN-001 の有効性及び安全性を評価する第 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

<u>安全性情報</u>: 「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 武田薬品工業株式会社の依頼による TAK-861 の長期安全性及び忍容性を評価する試験 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

【報告事項】

- ○以下の治験における経緯記録について報告がなされた。
- 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相試験治験終了報告書(作成日:2025年3月17日)に関する経緯記録(2025年10月1日)

以上