

第92回 治験審査委員会 会議記録の概要

| | |
|--------------------|--|
| 開催日時 | 令和元年9月9日(月) 18:05~18:30 |
| 開催場所 | 宮城県立こども病院 2階会議室 |
| 出席委員 | 佐藤篤(委員長)、虻川大樹、萩野谷和裕、川名信、田中高志、二木彰、本地眞美子、西村晃一、本田弘之、仁平説子、三橋要一郎、中島康志(敬称略) (事務局)中井啓、北村倫子 (欠席者)白根礼造、落合達宏 (SMO;EP総合)佐々木佳奈、中森薫 |
| 議題及び主な議論の概要とその審議結果 | <p>議題 ① 「ヒト抗TNFモノクローナル抗体アリムマブの中等症及び重症の小児潰瘍性大腸炎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試験」 <アッヴィ合同会社> 新たな安全性情報等に関する報告を行い、治験継続の妥当性を審議した。また、治験終了の報告を行った。 審議結果；承認</p> <p>議題 ② 「小児全身性エリテマトーデス患者に、標準治療に加えてベリムマブを静脈内投与した時の安全性、有効性及び薬物動態に対する影響を評価する試験」 <グラクソ・スミスクライン㈱> 治験終了報告を行った。</p> <p>議題 ③ 「歩行可能なデュシェンヌ型筋ジストロフィー男児を対象としたRO7239361の有効性、安全性及び忍容性を評価するランダム化二重盲検プラセボ対照試験」<中外製薬㈱> 新たな安全性情報等について報告を行い、治験継続の妥当性を審議した。 審議結果；承認</p> <p>議題 ④ 「ISIS396443試験に参加した脊髄性筋萎縮症患者を対象とする非盲検継続試験」<サイオネス・ヘルス・クリニカル株式会社> 安全性情報等及び治験実施状況について報告を行い、治験継続の妥当性を審議した。また、治験実施計画書について担当者変更の報告を行った。 審議結果；承認</p> <p>議題 ⑤ 「ナンセンス変異型デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたアタルレンの第Ⅲ相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、有効性及び安全性試験(非盲検延長投与期を含む)」 3件の重篤な有害事象に関する報告を行い、治験継続の妥当性を審議した。また、治験実施計画書について変更の報告を行った。 審議結果；承認</p> <p>議題 ⑥ 「FVIIIインヒビターを保有しない12歳未満の血友病A小児患者を対象としてエミススマブ投与の長期安全性及び関節に与える影響を評価する製造販売後臨床試験」<株式会社中外臨床研究センター(中外製薬株式会社.)> 治験に関する変更について治験継続の妥当性を審議した。 審議結果；承認</p> <p>議題 ⑦ 「進行性家族性肝内胆汁うっ滞症2型を対象としたKDN-413の有効性と安全性の検討を目的とした医師主導治験」<医師主導> 安全性情報等に関する報告を行い、治験継続の妥当性を審議した。 審議結果；承認</p> <p>議題 ⑧ 「自閉スペクトラム症患者におけるピドキサシンの有効性および安全性を評価する探索的医師主導第Ⅱ相試験」<医師主導> GCP違反及び治験に関する変更について報告を行い、治験継続の妥当性を審議した。 審議結果；承認</p> <p>議題 ⑨ ヘムライクル皮下注特定使用成績調査-インヒビターを保有しない血友病A-新規で製造販売後調査を行うことを報告した。</p> <p>議題 ⑩ エムラクリーム 特定使用成績調査(小児) 製造販売後調査が終了したことを報告した。</p> <p>議題 ⑪ リフキシマ錠200mg 使用成績調査 製造販売後調査が終了したことを報告した。</p> <p>議題 ⑫ テプロメール錠 小児強迫性障害患者を対象とした特定使用成績調査 製造販売後調査が終了したことを報告した。</p> <p>【その他】 次回開催予定；令和元年11月11日(月) 倫理委員会終了後</p> |