

第111回 治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時	令和5年1月16日(月)16:15～16:35
開催場所	宮城県立こども病院 愛子ホール
出席委員	佐藤篤(委員長)、白根礼造、虻川大樹、落合達宏、西村晃一、本地眞美子、中井 啓 仁平説子、三橋要一郎、中島康志
議題及び主な議論の概要とその審議結果	<p>議題 ① 「痛風を含む高尿酸血症の小児患者を対象としたFYU-981の長期継続投与試験」 ＜株式会社富士薬品＞ 新規の治験の審査であり、開始について妥当性を審議した。 審議結果;承認</p> <p>議題 ② 「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」 ＜サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社＞ 安全性情報等に関する報告や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 ③ 「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)」 ＜メドベイス・ジャパン株式会社＞ 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 ④ 「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非盲検、 長期安全性、有効性、忍容性試験」 ＜メドベイス・ジャパン株式会社＞ 安全性情報等に関する報告や治験実施状況報告を行い、治験継続の妥当性を審議した。 審議結果;承認</p> <p>議題 ⑤ 「デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたTAS-205の無作為化プラセボ対照二重 盲検比較試験及び非盲検継続投与試験(第3相)」 ＜大鵬薬品工業株式会社＞ 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 ⑥ 「高安静脈炎患者を対象としてUpadacitinibの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相多施設 共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験」 ＜アヅヴィ合同会社＞ 安全性情報等に関する報告や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 ⑦ 「アラジール症候群患者の治療におけるTAK-625の有効性及び安全性を検討する 第3相非盲検試験」 ＜武田薬品工業株式会社＞ 安全性情報等に関する報告や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 ⑧ 「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や治験に関する変更報告及びモニタリング結果報告を行い、 治験継続の妥当性を審議した。 審査結果:承認</p> <p>議題 ⑨ クリースピータ皮下注特定使用成績調査 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 マヅイレット配合錠・マヅイレット配合顆粒小児用 特定使用成績調査 新規で製造販売後調査を行うことを報告した。</p> <p>議題 ⑪ イラリス皮下注用150mg、イラリス皮下注射液150mg 使用成績調査 新規で製造販売後調査を行うことを報告した。</p> <p>【その他】 ・次回開催予定;令和5年3月13日(月) 倫理委員会終了後</p>