

平成 29 年度第 07 回治験審査委員会議事要旨

日 時:平成 29 年 11 月 13 日(月) 16:00~17:00

場 所:熊本再春荘病院 カンファレンス室

出席者

委員長 上山副院長
委 員 坂本統括診療部長
前田臨床研究部長
大原外科部長
今村小児科部長
稻葉看護部長
古川企画課長
中川経営企画室長
木下事務部長
山道薬剤部長
中村副薬剤部長
西田美智子(医療機関外治験審査委員)
木下幸一(医療機関外治験審査委員)

以上13名

オブザーバー 治験管理室:益崎、小元、中尾、山本、長岡

●新規治験

1. 「 MHOS / SHP615 」

①けいれん性てんかん重積状態を有する小児患者を対象とした MHOS/SHP615 の第 3 相非盲検試験

(SHP615-301)

②けいれん性てんかん重積状態を有する小児患者を対象とした MHOS/SHP615 の第 3 相非盲検継続試験

(SHP615-302)

依 賴 者: (治験国内管理人)クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社

受託診療科: 小児科(責任医師 池田小児科医長)

池田小児科医長より上記新規治験について説明が行われた。治験の実施可否について審議され、治験実施に問題ないことが承認された。なお、以上の審議・承認に今村小児科部長・山道薬剤部長は参加していない。

●継続審議 「 被験薬の化学名又は識別記号 / 治験実施計画書番号 」

1. 「 SPM927 / SP848 」

①部分発作を有する小児患者を対象とした Lacosamide(SPM927)の長期継続投与試験(第 II 相試験)

依 賴 者: ユーシービージャパン株式会社

受託診療科: 小児科(責任医師 池田小児科医長)

治験事務局益崎より安全性情報(2017 年 09 月 27 日付)(2017 年 10 月 13 日付)について説明を行った。

治験の継続可否について審議され、治験継続に問題ない事が承認された。なお、以上の審議・承認に今村小児科部長・山道薬剤部長は参加していない。

2. 「 ucb34714 / EP0083 」

①Brivaracetam(ucb34714)の第 III 相試験

依 賴 者: ユーシービージャパン株式会社

受託診療科: 小児科(責任医師 池田小児科医長)

治験事務局益崎より安全性情報(2017 年 09 月 25 日付)(2017 年 10 月 18 日付)、治験に関する変更申請

(2017 年 10 月 24 日付)について説明を行った。治験の継続可否について審議され、治験継続に問題ない事が承認された。なお、以上の審議・承認に今村小児科部長・山道薬剤部長は参加していない。

3. 「 L059/L059IV / EP0100 」

①てんかん患者を対象としたレベチラセタムの第 III 相試験

依 賴 者: ユーシービージャパン株式会社

受託診療科: 小児科(責任医師 池田小児科医長)

治験事務局益崎より安全性情報(2017 年 10 月 03 日付)(2017 年 10 月 18 日付)について説明を行った。治験の継続可否について審議され、治験継続に問題ない事が承認された。なお、以上の審議・承認に今村小児科部長・山道薬剤部長は参加していない。

4. 「 T-4288 / T4288-301 , T4288-303 」

①市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第 III 相試験(T4288-301)

②呼吸器感染症を対象としたソリスロマイシンの臨床第 III 相試験(T4288-303)

依頼者：富山化学工業株式会社

受託診療科：呼吸器内科(責任医師 坂本統括診療部長)

治験事務局益崎より 301:治験実施状況報告(2017年10月20日付)、303:治験実施状況報告(2017年10月20日付)について説明を行った。治験の継続可否について審議され、治験継続に問題ない事が承認された。なお、以上の審議・承認に坂本統括診療部長は参加していない。

5. 「 ASP015K 」

①リウマチ患者を対象とした ASP015K の継続投与試験

依頼者：アステラス製薬株式会社

受託診療科：リウマチ科(責任医師 森リウマチ科部長)

治験事務局益崎より安全性情報(2017年09月26日付)(2017年10月11日付)(2017年10月24日付)

治験に関する変更申請(2017年10月24日付)について説明を行った。治験の継続可否について審議され、治験継続に問題ない事が承認された。

6. 「 LY3009104 / 14V-MC-JADY 」

①関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 の長期第Ⅲ相試験(JADY 試験)

依頼者：日本イーライリー株式会社

受託診療科：リウマチ科(責任医師 森リウマチ科部長)

治験事務局益崎より安全性情報(2017年09月29日付)について説明を行った。治験の継続可否について審議され、治験継続に問題ない事が承認された。なお、以上の審議・承認に山道薬剤部長は参加していない。

7. 「 ONO-2370 / ONO-2370-02 」

①ONO-2370 第Ⅱ相試験

パーキンソン病患者に対する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験、

及び非盲検非対照長期継続投与試験

依頼者：小野薬品工業株式会社

受託診療科：神経内科(責任医師 上山副院長)

上山副院長は本治験の責任医師であるため、議長を坂本統括診療部長へ交替した。治験事務局益崎より安全性情報(2017年10月11日付)(2017年10月24日付)、院内から報告された重篤な有害事象(2017年10月24日付)、治験に関する変更申請(2017年11月01日付)について説明を行った。治験の継続可否について審議され、治験継続に問題ない事が承認された。なお、以上の審議・承認に上山副院長・前田臨床研究部長・山道薬剤部長は参加していない。

8. 「 KPS-0373 」

①KPS-0373の脊髄小脳変性症患者を対象とした第Ⅲ相検証試験2

依頼者：キッセイ薬品工業株式会社

受託診療科：神経内科(責任医師 前田臨床研究部長)

上山副院長は本治験の分担医師であるため、議長を坂本統括診療部長へ交替した。治験事務局益崎より治験に関する変更申請(2017年10月31日付)について説明を行った。治験の継続可否について審議され、治験継続に問題ない事が承認された。なお、以上の審議・承認に上山副院長・前田臨床研究部長は参加していない。

9. 「 E2007 / A2016-J000-001 」(医師主導治験)

①E2007(perampanel)の孤発性筋萎縮性側索硬化症を対象とした第Ⅱ相試験

依頼者: 神経内科・臨床研究部長 前田寧(自ら治験を実施する者)

受託診療科: 神経内科(責任医師 前田臨床研究部長)

上山副院長は、上記治験の分担医師であるため、議長を坂本統括診療部長へ交替した。治験事務局益崎より安全性情報(2017年09月28日付)(2017年10月11日付)(2017年10月13日付)(2017年10月27日付)、治験に関する変更申請(2017年10月11日付)について説明を行った。治験の継続可否について審議され、治験継続に問題ない事が承認された。なお、以上の審議・承認に上山副院長・前田臨床研究部長は参加していない。

10. 「 MT-5547 / MT-5547-J01 」

①変形性関節症患者を対象としたMT-5547の第Ⅱ/Ⅲ相試験

依頼者: 田辺三菱製薬株式会社

受託診療科: 整形外科(責任医師 緒方整形外科部長)

治験事務局益崎より安全性情報(2017年10月12日付)(2017年10月13日付)、治験に関する変更申請(2017年10月26日付)について説明を行った。治験の継続可否について審議され、治験継続に問題ない事が承認された。なお、以上の審議・承認に山道薬剤部長は参加していない。

その他

当院で実施している全治験の実施状況について報告した