令和2年度第7回治験審査委員会議事要旨

日 時:令和2年11月9日(月) 16:00~16:30 場 所:熊本再春医療センター 中会議室 1

> 瀬口富雄(医療機関外治験審査委員) 甲斐純代(医療機関外治験審査委員)

> > 以上15名

オブザーバー 治験管理室:西本、小元、西岡

竹藤業務班長

●新規治験

1. 「MT-1186/MT-1186-A03」

治験課題名: 筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者を対象とした

経口エダラボンの多施設共同,非盲検,安全性継続投与試験(第 111 相)

依 賴 者:田辺三菱製薬株式会社

受託診療科: 脳神経内科(責任医師 前田臨床研究部長)

前田臨床研究部長より上記新規治験についての説明があった。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・承認に前田臨床研究部長・栗﨑脳神経内科 医長・清水薬剤部長は参加していない。

●報告事項

1. 製造販売後調査

①ビルテプソ点滴静注 250mg 特定使用成績調査

| 【調査施設及び調査医師】 | 脳神経内科: 田北 智裕 |
|--------------|----------------------|
| 【依頼者】 | 日本新薬株式会社 |
| 【契約期間】 | 契約締結日から西暦 2029年5月31日 |
| 【目標とする症例数】 | 2 例 |

●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. \(\text{ucb34714} \) \(\text{EP0083}, \text{EP0085} \) \(\text{J}, \(\text{Ucb 34714IV} \) \(\text{EP0118} \) \(\text{J} \)

①Brivaracetam(ucb 34714)の第川相試験(EP0083)

②Brivaracetam(ucb 34714)の第川相長期継続試験(EP0085)

③Brivaracetam(ucb 34714IV)の第III相試験(EP0118)

依 頼 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)

治験事務局西本より EP0083, EP0085, EP0118:安全性情報 (2020年10月02日付) (2020年10月16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・清水薬剤部長は参加していない。

2. [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 頼 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)

治験事務局西本より安全性情報(2020 年 10 月 02 日付)(2020 年 10 月 16 日付)、治験に関する変更申請(2020 年 10 月 07 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・清水薬剤部長は参加していない。

3. [LY3009104 / I4V-MC-JADY]

①関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 の製造販売後臨床試験

依 頼 者: 日本イーライリリー株式会社

受託診療科: リウマチ科(責任医師 森リウマチ科部長)

報告:審議なし

4. F MT-1186 / MT-1186-A01 J

①ALS対象の第川相試験1

依 賴 者:田辺三菱製薬株式会社

受託診療科: 脳神経内科(責任医師 前田臨床研究部長)

治験事務局西本より安全性情報(2020 年 10 月 22 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・承認に前田臨床研究部長・栗崎脳神経内科医長・清水薬剤部長は参加していない。

5. F MT-5547 / MT-5547-J01 J

①変形性関節症患者を対象としたMT-5547の第 || / || 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)

緒方副院長は、上記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。治験事務局西本より治験終了報告書(2020年10月23日付)について報告を行った。

6. \(\text{ONO-4538} \) \(\text{ONO-4538-52} \) \(\text{J} \)

①0NO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第川相試験

依 頼 者:小野薬品工業株式会社

受託診療科:呼吸器内科(責任医師 浦本腫瘍内科医長)

治験事務局西本より治験に関する変更申請(2020年10月09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・清水薬剤部長は参加していない。

7. 「 T-4288 / T4288-306 」

①市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第 ||| 相試験

依 頼 者:富士フイルム富山化学株式会社

受託診療科:呼吸器内科(責任医師 坂本統括診療部長)

治験事務局西本より治験実施状況報告(2020 年 10 月 16 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。