

令和3年度第4回治験審査委員会議事要旨

日時:令和3年7月2日(金) 15:00~15:30

場所:熊本再春医療センター 中会議室 1

出席者

委員長 緒方副院長

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

澤田薬剤部長

柳橋事務部長

島田企画課長

麻生嶋経営企画室長

廣瀬業務班長

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12名

オブザーバー 治験管理室:西本、小元、西岡

●新規治験

1. 「ucb34714 / EP0156」

治験課題名：小児てんかん患者に対する BRIVARACETAM 併用投与における長期安全性及び忍容性を評価する、非盲検、単群、多施設共同試験

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）

藏田小児科医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・承認に今村小児科部長・澤田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キイトルーダ®点滴静注 副作用・感染症・有害事象詳細調査

【調査施設及び調査医師】	呼吸器内科：浦本 秀志
【依頼者】	MSD 株式会社
【契約期間】	契約締結日から西暦 2021 年 11 月 30 日まで
【目標とする症例数】	1 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. 「ucb34714 / EP0083, EP0085」

- ①Brivaracetam(ucb 34714)の第Ⅲ相試験 (EP0083)
- ②Brivaracetam(ucb 34714)の第Ⅲ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 :安全性情報(2021年05月28日付)(2021年06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・承認に今村小児科部長・澤田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(2021年05月28日付)(2021年06月11日付)、治験実施状況報告(2021年06月15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・澤田薬剤部長は参加していない。

3. 「 MT-1186 / MT-1186-A01, MT-1186-A02, MT-1186-A03 」

①ALS対象の第Ⅲ相試験1

②田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第Ⅲ相試験2

③田辺三菱製薬株式会社の依頼によるALS患者を対象としたMT-1186の第Ⅲ相試験3

依頼者：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 MT-1186-A01, A02, A03:安全性情報(2021年06月17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・澤田薬剤部長は参加していない。

4. 「 ONO-4538 / ONO-4538-52 」

①ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ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 開発の中止等に関する報告書(2021年06月25日付)について報告を行った。

5. 「 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Ⅲ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)

審議：報告なし

6. 「 Brensocatib (INS1007) / INS1007-301 」

①インスメッド合同会社の依頼による嚢胞性線維症を伴わない気管支拡張症患者を対象とした Brensocatibの第Ⅲ相試験

依頼者：インスメッド合同会社

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(2021年06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・承認に坂本統括診療部長・澤田薬剤部長は参加していない。