

地方独立行政法人 福岡市立病院機構 福岡市立こども病院 令和 4 年度 第 1 回 治験審査委員会 会議の記録の概要		開催日時 2022年4月4日 (月) 16:35~17:30
		開催場所 2F 研修室
出席委員	【委員長】 手塚 純一郎 【副委員長】 佐川 浩一 【委員】 水野 圭一郎、三輪 富士代、池田 隆史、安部 朋子、柳田 茂 外菌 志保、竹尾 華枝、廣田 陽子、岡本 桂香、吉原 達也	
議題及び審議結果を含む主な議論の概要		
《 審 議 》		
議題 1	課題名 (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による高リスクの小児を対象としたMEDI8897の第2/3相臨床試験 依頼者 (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社 成分記号 (※一般名の場合はその名称) MEDI8897 第Ⅱ/Ⅲ相	
	審議内容 安全性情報等に関する報告書、および治験に関する変更申請書に基づき治験継続の妥当性について審議した。 審議結果 承認	
議題 2	課題名 (治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群患者を対象としたZX008の第Ⅲ相試験 依頼者 (治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社 成分記号 (※一般名の場合はその名称) ZX008 第Ⅲ相	
	審議内容 安全性情報等に関する報告書、および治験に関する変更申請書に基づき治験継続の妥当性について審議した。 審議結果 承認	
議題 3	課題名 JCRファーマ株式会社の依頼によるJR-171のムコ多糖症Ⅰ型患者を対象とした継続投与試験 依頼者 JCRファーマ株式会社 成分記号 (※一般名の場合はその名称) JR-171 第Ⅰ/Ⅱ相	
	審議内容 治験に関する変更申請書に基づき治験継続の妥当性について審議した。 審議結果 承認	
議題 4	課題名 武田薬品工業株式会社の依頼によるドラベ症候群患者を対象としたTAK-935 (soticlestat) の第3相試験 依頼者 武田薬品工業株式会社 成分記号 (※一般名の場合はその名称) Soticlestat (TAK-935) 第Ⅲ相	
	審議内容 治験に関する変更申請書に基づき治験継続の妥当性について審議した。 審議結果 承認	
議題 5	課題名 武田薬品工業株式会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群患者を対象としたTAK-935 (soticlestat) の第3相試験 依頼者 武田薬品工業株式会社 成分記号 (※一般名の場合はその名称) Soticlestat (TAK-935) 第Ⅲ相	
	審議内容 治験に関する変更申請書に基づき治験継続の妥当性について審議した。 審議結果 承認	
議題 6	課題名 (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメボリズムマブ又はベンラリズムマブと比較評価する非劣性試験 依頼者 (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社 成分記号 (※一般名の場合はその名称) GSK3511294 第ⅢA相	
	審議内容 安全性情報等に関する報告書、および治験に関する変更申請書に基づき治験継続の妥当性について審議した。 審議結果 承認	

※裏面に続く

議題 7	<p>課題名 (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294の有効性及び安全性を評価するプラセボ対照試験</p> <p>依頼者 (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社 成分記号 (※一般名の場合はその名称) GSK3511294 第ⅢA相</p>
	<p>審議内容 安全性情報等に関する報告書, および治験に関する変更申請書に基づき治験継続の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果 承認</p>
議題 8	<p>課題名 ノーベルファーマ株式会社の依頼によるNPC-25の低亜鉛血症患者に対する実薬対照非盲検比較試験 (非劣性試験)</p> <p>依頼者 ノーベルファーマ株式会社 成分記号 (※一般名の場合はその名称) NPC-25 第Ⅲ相</p>
	<p>審議内容 安全性情報等に関する報告書, および治験に関する変更申請書に基づき治験継続の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果 承認</p>
議題 9	<p>課題名 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による日本人の肺動脈性肺高血圧症小児患者 (生後3カ月以上15歳未満) に対するマシテンタンの有効性, 安全性, 及び薬物動態を評価する多施設共同, 非盲検, 第3相試験</p> <p>依頼者 ヤンセンファーマ株式会社 成分記号 (※一般名の場合はその名称) JNJ-67896062 第Ⅲ相</p>
	<p>審議内容 安全性情報等に関する報告書, および治験に関する変更申請書に基づき治験継続の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果 承認</p>
議題 10	<p>課題名 サノフィ株式会社の依頼による小児喘息患者を対象にデュピルマブの長期安全性及び忍容性を評価する1年間試験</p> <p>依頼者 サノフィ株式会社 成分記号 (※一般名の場合はその名称) SAR231893 第Ⅲ相</p>
	<p>審議内容 治験に関する変更申請書に基づき治験継続の妥当性について審議した。</p> <p>審議結果 承認</p>
議題 11	<p>課題名 武田薬品工業株式会社の依頼によるドラベ症候群及びレノックス・ガストー症候群患者を対象としたTAK-935(soticlestat)の第3相試験</p> <p>依頼者 武田薬品工業株式会社 成分記号 (※一般名の場合はその名称) Soticlestat (TAK-935) 第Ⅲ相</p>
	<p>審議内容 治験の実施の適否について審議した。</p> <p>審議結果 承認</p>
《 報告 》	
報告 1	<p>課題名 (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による高リスクの小児を対象としたMEDI8897の第2/3相臨床試験</p> <p>依頼者 (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社 成分記号 (※一般名の場合はその名称) MEDI8897 第Ⅱ/Ⅲ相</p>
	<p>報告内容 Medical Monitor Change Notification 25 February 2022 (メディカルモニター変更の通知) について報告した。</p>
報告 2	<p>課題名 JCRファーマ株式会社の依頼によるJR-171のムコ多糖症Ⅰ型患者を対象とした継続投与試験</p> <p>依頼者 JCRファーマ株式会社 成分記号 (※一般名の場合はその名称) JR-171 第Ⅰ/Ⅱ相</p>
	<p>報告内容 治験実施計画書 2.01版 正誤表 (重篤な有害事象の連絡先の変更) について報告した。</p>

※裏面に続く

報告 3	課題名 武田薬品工業株式会社の依頼によるドラベ症候群患者を対象としたTAK-935 (soticlestat) の第3相試験 <small>依頼者 武田薬品工業株式会社</small> <small>成分記号 (※一般名の場合はその名称) Soticlestat (TAK-935)</small> <small>第Ⅲ相</small>
	報告内容 治験実施計画書 別紙2の改定 (他実施施設での人事異動に伴う責任医師の交代) について報告した。
報告 4	課題名 武田薬品工業株式会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群患者を対象としたTAK-935 (soticlestat) の第3相試験 <small>依頼者 武田薬品工業株式会社</small> <small>成分記号 (※一般名の場合はその名称) Soticlestat (TAK-935)</small> <small>第Ⅲ相</small>
	報告内容 治験実施計画書 別紙2の改定 (他実施施設での人事異動に伴う責任医師の交代) について報告した。
報告 5	課題名 ノーベルファーマ株式会社の依頼によるNPC-25の低亜鉛血症患者に対する実薬対照非盲検比較試験 (非劣性試験) <small>依頼者 ノーベルファーマ株式会社</small> <small>成分記号 (※一般名の場合はその名称) NPC-25</small> <small>第Ⅲ相</small>
	報告内容 治験実施計画書 別紙3の改定 (他実施施設での人事異動に伴う責任医師の交代) について報告した。
報告 6	課題名 MSD株式会社の依頼によるRSウイルス感染症の重症化リスクが高い乳児及び幼児を対象にMK-1654を投与した際の安全性、有効性及び薬物動態を評価するパリビズマブ対照試験 <small>依頼者 MSD株式会社</small> <small>成分記号 (※一般名の場合はその名称) MK-1654</small> <small>第Ⅲ相</small>
	報告内容 保険契約証明書 (保証期間の更新), および治験実施計画書 別冊の改定 (治験実施責任者の変更及び記載整備) について報告した。