

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 3 年度 第 7 回 治験審査委員会 会議の記録の概要		開催日時 2021年10月4日 (月) 16:35~17:45
		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】 角 秀秋、三輪 富士代、安河内 尚登 安部 朋子、石田 慶治、城後 勝浩 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 エーザイ株式会社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E2007の第Ⅲ相試験 依頼者 エーザイ株式会社 成分記号 (※一般名の場合はその名称) E2007	
	審議内容 安全性情報等に関する報告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) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるGW685698+GW642444の5歳から17歳までの喘息患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験 依頼者 (治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社 成分記号 (※一般名の場合はその名称) GW685698+GW642444	
	審議内容 安全性情報等に関する報告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 (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	
	審議内容 安全性情報等に関する報告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 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	
	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 (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	
	審議内容 治験の実施の適否について審議した。 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の有効性及び安全性を評価するプラセボ対照試験 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	
	審議内容 治験の実施の適否について審議した。 審議結果 承認	

※裏面に続く

《 報告 》

報告 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
	報告内容 治験実施計画書 別紙3の改定 (モニタリング担当者の変更) について報告した。
報告 2	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第 I / II 相試験 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
	報告内容 安全性情報等に関する報告書 (安全性年次報告 対象期間: 2020年6月30日~2021年6月29日) について報告した。
報告 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
	報告内容 治験実施計画書 第2.0版補遺 (ブラジルでの本治験実施に関するガイダンス), および安全性情報等に関する報告書 (安全性年次報告 対象期間: 2020年6月30日~2021年6月29日) について報告した。