

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 11 回 治験審査委員会		開催日時	2023年2月6日（月） 16:30～17:05			
会議の記録の概要		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 外蘭 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) 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、および治験実施状況報告書に基づき治験継続の妥当性について審議した。				
議題 2	審議結果	承認				
	課題名	J C R 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	J C R 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			
議題 3	審議内容	治験実施状況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				
	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				
議題 4	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	安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書、および治験実施状況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 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	安全性情報等に関する報告書、治験に関する変更申請書、および治験実施状況報告書に基づき治験継続の妥当性について審議した。				
議題 5	審議結果	承認				
議題 5	課題名	(治験国内管理人) IQVIAサービス 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をメポリズマブ又はベンラリズ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サービス 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、治験に関する変更申請書、および治験実施状況報告書に基づき治験継続の妥当性について審議した。				
議題 5	審議結果	承認				

※裏面に続く

議題 6	課題名	(治験国内管理人) IQVIAサービス 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サービス 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, 治験に関する変更申請書, および治験実施状況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 7	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		
	依頼者	MSD株式会社	成分記号 (※一般名の場合はその名称) MK-1654	第Ⅲ相
	審議内容	安全性情報等に関する報告書, 重篤な有害事象等に関する報告書, および治験実施状況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 8	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		
	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
	審議内容	安全性情報等に関する報告書, および治験実施状況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 9	課題名	(治験国内管理人) IQVIAサービス ジャパン株式会社の依頼による206713試験又は213744試験の登録被験者を対象としたGSK3511294の非盲検継続投与試験		
	依頼者	(治験国内管理人) IQVIAサービス 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, 治験に関する変更申請書, および治験実施状況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 10	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		
	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
	審議内容	安全性情報等に関する報告書, および治験実施状況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 11	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		
	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	安全性情報等に関する報告書, および治験実施状況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 12	課題名	大正製薬株式会社の依頼による小児2型糖尿病患者を対象としたTS-071 (ルセオグリフロジン) の第Ⅲ相試験		
	依頼者	大正製薬株式会社	成分記号 (※一般名の場合はその名称) TS-071	第Ⅲ相
	審議内容	治験に関する変更申請書, および治験実施状況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		

※次項に続く

**《 報告 》**

報告 1	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		
	報告内容	治験分担医師・治験協力者 リストの変更 (CRCの削除、追加) について報告した。		
報告 2	課題名	(治験国内管理人) IQVIAサービス 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をメポリズマブ又はベンラリズ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サービス 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		
	報告内容	保険契約付保証明書 (保証期間の更新) について報告した。		
報告 3	課題名	(治験国内管理人) IQVIAサービス 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サービス 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		
	報告内容	保険契約付保証明書 (保証期間の更新) について報告した。		
報告 4	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 依頼者 MSD株式会社 成分記号 (※一般名の場合はその名称) MK-1654 第Ⅲ相		
	報告内容	治験実施計画書についてのお知らせ (誤記の修正) について報告した。		
報告 5	課題名	(治験国内管理人) IQVIAサービス ジャパン株式会社の依頼による206713試験又は213744試験の登録被験者を対象としたGSK3511294 (Depemokimab) の非盲検継続投与試験 依頼者 (治験国内管理人) IQVIAサービス 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		
	報告内容	保険契約付保証明書 (保証期間の更新) について報告した。		
報告 6	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 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		
	報告内容	治験実施計画書 別紙別添1の改訂 (治験責任医師等の変更) について報告した。		
報告 7	課題名	大正製薬株式会社の依頼による小児2型糖尿病患者を対象としたTS-071 (ルセオグリフロジン) の第Ⅲ相試験 依頼者 大正製薬株式会社 成分記号 (※一般名の場合はその名称) TS-071 第Ⅲ相		
	報告内容	治験実施計画書 別紙2 (治験実施医療機関の追加) について報告した。		