

平成 29 年度第 08 回治験審査委員会議事要旨

日 時:平成 29 年 12 月 11 日(月) 16:00~17:00

場 所:熊本再春荘病院 カンファレンス室

出席者

委員長 上山副院長

委 員 坂本統括診療部長

前田臨床研究部長

大原外科部長

森リウマチ科部長

今村小児科部長

稲葉看護部長

古川企画課長

中川経営企画室長

木下事務部長

山道薬剤部長

中村副薬剤部長

西田美智子(医療機関外治験審査委員)

木下幸一(医療機関外治験審査委員)

以上14名

オブザーバー 治験管理室:益崎、小元、西岡、山本、長岡

●報告事項

1. 製造販売後調査

①エンセバック皮下注用に対する副作用・感染症症例調査

【調査施設及び調査医師】	熊本再春荘病院：小児科 上野弘恵
【依頼者】	一般財団法人 化学及血清療法研究所
【契約期間】	契約締結日から 2018 年 03 月 31 日まで
【目標とする症例数】	1 例

②スピラザ随注 12 mg使用成績調査

【調査施設及び調査医師】	熊本再春荘病院：小児科 島津智之, 池田ちづる
【依頼者】	バイオジェン・ジャパン株式会社
【契約期間】	契約締結日から 2025 年 08 月 29 日まで
【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. 「 SPM927 / SP848 」

①部分発作を有する小児患者を対象とした Lacosamide(SPM927)の長期継続投与試験(第Ⅱ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)

治験事務局益崎より安全性情報(2017年10月27日付)(2017年11月13日付)、治験実施状況報告(2017年11月20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・山道薬剤部長は参加していない。

2. 「 ucb34714 / EP0083 」

①Brivaracetam(ucb34714)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)

治験事務局益崎より安全性情報(2017年11月02日付)(2017年11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・承認に今村小児科部長・山道薬剤部長は参加していない。

3. 「 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)

治験事務局益崎より安全性情報(2017年11月02日付)(2017年11月17日付)、治験に関する変更申請(2017年11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・山道薬剤部長は参加していない。

4. 「MHOS/SHP615 / SHP615-301, SHP615-302」

①けいれん性てんかん重積状態を有する小児患者を対象とした MHOS/SHP615 の第 3 相非盲検試験 (SHP615-301)

②けいれん性てんかん重積状態を有する小児患者を対象とした MHOS/SHP615 の第 3 相非盲検継続試験 (SHP615-302)

依 頼 者: (治験国内管理人)クインタイルズ・トランスナショナル・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)

治験事務局益崎より SHP615-301, SHP615-302 : 安全性情報(2017年11月24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・山道薬剤部長は参加していない。

5. 「T-4288 / T4288-301, T4288-303」

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(T4288-301)

②呼吸器感染症を対象としたソリスロマイシンの臨床第Ⅲ相試験(T4288-303)

依頼者: 富山化学工業株式会社

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. 「ASP015K」

①リウマチ患者を対象とした ASP015K の継続投与試験

依頼者: アステラス製薬株式会社

受託診療科: リウマチ科(責任医師 森リウマチ科部長)

治験事務局益崎より安全性情報(2017年11月08日付)(2017年11月20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・承認に森リウマチ科部長は参加していない。

7. 「LY3009104 / 14V-MC-JADY」

①関節リウマチ患者を対象とした LY3009104 の長期第Ⅲ相試験(JADY 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)

治験事務局益崎より安全性情報(2017年11月10日付)、治験に関する変更申請(2017年11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・承認に森リウマチ科部長・山道薬剤部長は参加していない。

8. 「ONO-2370 / ONO-2370-02」

①ONO-2370 第Ⅱ相試験

パーキンソン病患者に対する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験、及び非盲検非対照長期継続投与試験

依頼者: 小野薬品工業株式会社

受託診療科: 神経内科(責任医師 上山副院長)

上山副院長は本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。治験事務局益崎より安全性情報(2017年11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・承認に上山副院長・前田臨床研究部長・山道薬剤部長は参加していない。

9. 「 KPS-0373 」

①KPS-0373の脊髄小脳変性症患者を対象とした第Ⅲ相検証試験2

依 頼 者：キッセイ薬品工業株式会社

受託診療科：神経内科(責任医師 前田臨床研究部長)

審議：報告なし

10. 「 E2007 / A2016-J000-001 」(医師主導治験)

①E2007(perampanel)の孤発性筋萎縮性側索硬化症を対象とした第Ⅱ相試験

依 頼 者：神経内科・臨床研究部長 前田寧(自ら治験を実施する者)

受託診療科：神経内科(責任医師 前田臨床研究部長)

上山副院長は、上記治験の分担医師であるため、議長を坂本統括診療部長へ交替した。治験事務局益崎より安全性情報(2017年11月13日付)(2017年11月24日付)、モニタリング報告(2017年10月30日承認)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・承認に上山副院長・前田臨床研究部長は参加していない。

11. 「 MT-5547 / MT-5547-J01 」

①変形性関節症患者を対象としたMT-5547の第Ⅱ/Ⅲ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)

治験事務局益崎より安全性情報(2017年10月31日付)(2017年11月14日付)(2017年11月24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・承認に山道薬剤部長は参加していない。

その他

当院で実施している全治験の実施状況について報告した