

令和4年度第9回治験審査委員会議事要旨

日時:令和5年1月13日(金) 16:00~16:15

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

中村統括診療部長

前田臨床研究部長

大原外科部長

栗崎内科部長

寶木看護部長

澤田薬剤部長

近藤副薬剤部長

柳橋事務部長

島田企画課長

嶽本経営企画室長

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14名

オブザーバー 治験管理室:大嶋、小元

●報告事項

- ① 「 MT-1186 / MT-1186-A01 」 開発の中止等に関する報告 (2022年12月27日付)
 - ② 「 MT-1186 / MT-1186-A03 」 開発の中止等に関する報告 (2022年12月27日付)
 - ③ 「 MT-1186 / MT-1186-A-301 」 開発の中止等に関する報告 (2022年12月23日付)
- 治験事務局大嶋より開発の中止について説明を行った。

●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. 「 ucb 34714 / EP0085 」

① Brivaracetam (ucb 34714 の第Ⅲ相長期継続投 (EP0085))

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 池田小児科副部長)

治験事務局大嶋より安全性情報 (2022年12月02日付) (2022年12月16日付)、治験実施状況報告 (2022年12月13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・承認に澤田薬剤部長は参加していない。

2. 「 ucb 34714 / EP0156 」

① 小児てんかんを対象とした Brivaracetam (ucb 34714) 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 池田小児科副部長)

治験事務局大嶋より安全性情報 (2022年12月02日付) (2022年12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・承認に澤田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 池田小児科副部長)

治験事務局大嶋より安全性情報 (2022年12月02日付) (2022年12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・承認に澤田薬剤部長は参加していない。

4. 「 MT-1186 / MT-1186-A02, MT-1186-A03, MT-1186-A04 」

- ①ALS 対象としたエダラボンの第Ⅲ相二重盲検試験2 (MT-1186-A02)
 - ②ALS 対象としたエダラボンの第Ⅲ相長期継続投与試験3 (A01 からの継続投与試験) (MT-1186-A03)
 - ③ALS 対象としたエダラボンの第Ⅲ相長期継続投与試験4 (A02 からの継続投与試験) (MT-1186-A04)
- 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)

治験事務局大嶋より MT-1186-A02, A03, A04 : 安全性情報 (2022 年 12 月 13 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・栗崎内科部長・澤田薬剤部長は参加していない。

5. 「 MT-1186 / MT-1186-A-301 」

- 治験課題名 : 田辺三菱製薬による筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者を対象とした MT-1186(経口エダラボン)の安全性継続投与試験
- 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)

治験事務局大嶋より安全性情報 (2022 年 12 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・承認に前田臨床研究部長・栗崎内科部長は参加していない。

6. 「 SAR443820 / ACT16970 」

- ①筋萎縮性側索硬化症(ALS)患者における SAR443820 の第Ⅱ相試験
- 依 頼 者： サノフィ株式会社
受託診療科： 脳神経内科(責任医師 前田臨床研究部長)

治験事務局大嶋より安全性情報 (2022 年 11 月 28 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・栗崎内科部長・澤田薬剤部長は参加していない。

7. 「 NT 201/NT 201S-301 」

- ①帝人ファーマ株式会社の依頼による慢性流涎症(唾液過多)患者を対象としたNT 201Sの第Ⅲ相試験
- 依 頼 者： 帝人ファーマ株式会社
受託診療科： 脳神経内科(責任医師 栗崎内科部長)

治験事務局大嶋より安全性情報 (2022 年 12 月 08 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・栗崎内科部長・澤田薬剤部長は参加していない。

8. 「 ONO-4538 / ONO-4538-52 [33-614] 」

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 中村統括診療部長）

報告・審議なし

9. 「 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 中村統括診療部長）

報告・審議なし

10. 「 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 中村統括診療部長）

報告・審議なし