第122回 治験審査委員会 会議記録の概要

| 開催日時 | 令和6年11月11日(月)16:15~16:30 | | |
|-----------|--|---|--|
| 開催場所 | 宮城県立こども病院 愛子ホール | | |
| 出席委員 | 佐藤篤(委員長)、虻川大樹、萩野谷和裕、崔禎浩、落合達宏、本地眞美子、佐藤達哉、中井 啓 | | |
| | 仁平説子、三橋要一郎、中島康志 | | |
| | | | |
| | 議題 ① | 「デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたTAS-205の無作為化プラセボ対照二重 | |
| 議題及び主な議論の | | 盲検比較試験及び非盲検継続投与試験(第3相)」 | |
| 概要とその審議結果 | | <大鵬薬品工業株式会社> | |
| | | 安全性情報等に関する報告や治験に関する変更についての報告を行い、治験継続の妥当性を審議した。 | |
| | | 審議結果:承認 | |
| | 議題 ② | 「ナンセンス変異型デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としたアタルレンの非盲検、 | |
| | | 長期安全性、有効性、忍容性試験」 | |
| | | <メドペイス・ジャパン株式会社> | |
| | | 安全性情報等に関する報告や治験に関する変更についての報告を行い、治験継続の妥当性を審議した。 | |
| | | 審議結果:承認 | |
| | 議題 ③ | 「アラジ-ル症候群患者の治療におけるTAK-625の有効性及び安全性を検討する第3相非盲検試験」 | |
| | | <武田薬品工業株式会社> | |
| | | 安全性情報等に関する報告や治験実施状況報告を行い、治験継続の妥当性を審議した。 | |
| | | 審議結果·承認 | |
| | 議題 ④ | 「進行性家族性肝内胆汁うっ滯症2型を対象としたKDN-413の有効性と安全性の検討を | |
| | | 目的とした医師主導治験」<医師主導> | |
| | | 安全性情報等に関する報告やモニタリング結果の報告を行い、治験継続の妥当性を審議した。 | |
| | | また、治験実施計画書別紙1の提出について報告した。 | |
| | | 審査結果:承認 | |
| | 議題⑤ | 「10歳以上のデュシェンヌ型筋ジストロフィ患者を対象とした、Tranilastの運動機能、呼吸機能、心機能への | |
| | | 有効性・安全性を評価するための無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅱ相試験」<医師主導> | |
| | | 安全性情報等に関する報告を行い、治験継続の妥当性を審議した。 | |
| | | 審査結果:承認 | |
| | 議題⑥ | フェブリク錠 10mg、20mg、40mg特定使用成績調査(腎臓内科) | |
| | | 調査に係る業務の一部委託先の氏名、住所の変更について説明・報告した。 | |
| | 議題 ⑦ | フェブリク錠 10mg、20mg、40mg特定使用成績調査(泌尿器科) | |
| | ,,,,, | 調査に係る業務の一部委託先の氏名、住所の変更について説明・報告した。 | |
| | 議題 ® | イラリス皮下注用150mg、イラリス皮下注射液150mg特定使用成績調査(リウマチ・感染症科) | |
| | 113K/AZ (() | 特定使用成績調査の終了を報告した。 | |
| | 【その他】 | ·次回開催予定;令和7年1月20日(月) 倫理委員会終了後 | |
| | I CVAIRE! | 八四四厘)是,1 ²⁴ 11年1月20日(月) 間在安吳五州] 夜 | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| 1 | | | |
| | | | |
| | | | |