

## 第119回 治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時	令和6年5月13日(月)16:10～16:30
開催場所	宮城県立こども病院 愛子ホール
出席委員	虹川大樹(委員長代理)、萩野谷和裕、落合達宏、佐藤達哉、本地眞美子、中井 啓 仁平説子、三橋要一郎、中島康志 欠席:佐藤篤(委員長)、崔禎浩
議題及び主な議論の概要とその審議結果	<p>議題 ① 「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」&lt;医師主導&gt; 新規の治験の審査であり、開始について妥当性を審議した。 審議結果;承認</p> <p>議題 ② 「FVIIインヒビターを保有しない12歳未満の血友病A小児患者を対象としてエミシズマブ投与の長期安全性及び関節に与える影響を評価する製造販売後臨床試験」&lt;株式会社リニカル(中外製薬株式会社)&gt; 治験に関する変更についての報告や治験実施状況について報告を行い、治験継続の妥当性を審議した。 審議結果;承認</p> <p>議題 ③ 「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盲検比較試験及び非盲検継続投与試験(第3相)&lt;大鵬薬品工業株式会社&gt; 治験に関する変更について報告を行い、治験継続の妥当性を審議した。 また、治験実施計画書別紙の提出について報告した。 審議結果;承認</p> <p>議題 ④ 「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」&lt;メドペイス・ジャパン株式会社&gt; 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</p> <p>議題 ⑤ 「痛風を含む高尿酸血症の小児患者を対象としたFYU-981の長期継続投与試験」&lt;株式会社富士薬品&gt; 治験終了報告書の提出及び治験終了について報告した。</p> <p>議題 ⑥ 「高安動脈炎患者を対象としてUpadacitinibの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験」&lt;アップイ合同会社&gt; 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</p> <p>議題 ⑦ 「アラジー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」&lt;武田薬品工業株式会社&gt; 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。 審査結果:承認</p> <p>議題 ⑧ 「進行性家族性肝内胆汁うっ滞症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」&lt;医師主導&gt; 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。 また、治験実施計画書別紙の提出について報告した。 審査結果:承認</p> <p>議題 ⑨ フィンテプラ内用液2.2mg/mL特定使用成績調査(神経科) 新規で製造販売後調査を行うことを報告した。</p> <p>議題 ⑩ ゾルゲンスマ点滴静注特定使用成績調査(神経科) 調査票の変更について説明・報告した。</p> <p>議題 ⑪ デファイテリオ静注200mg使用成績調査(血液腫瘍科) 製造販売後調査の終了を報告した。</p> <p>議題 ⑫ フィンテプラ内用液2.2mg/mL特定使用成績調査(神経科) 実施要綱の変更について説明・報告した。</p> <p>【その他】 ・次回開催予定;令和6年7月8日(月) 倫理委員会終了後</p>