

治験審査委員会会議の記録の概要

開催日時 令和4年5月27日(金) 16:00～17:00

開催場所 管理棟3F 講堂

出席委員名 臼井臨床研究部長(委員長)、小尾統括診療部長(副委員長)、川原事務部長、漆畑看護部長、古屋薬剤部長、下枝臨床検査技師長、津牧診療放射線技師長、荻野業務班長、濱野外部委員

	研究課題	審議事項	審議結果
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	審査・報告		
	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたブリバラセタム(ucb34713)の第Ⅲ相試験	安全性情報に関する報告 治験に関する変更	承認
	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたブリバラセタム(ucb34714)の第Ⅲ相長期継続投与試験	安全性情報に関する報告 治験に関する変更	承認
	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたUCB7538の第Ⅲ相試験	安全性情報に関する報告 治験に関する変更	承認
	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるてんかん患者を対象としたUCB7538の第Ⅲ相試験 継続試験	安全性情報に関する報告 治験に関する変更	承認
	(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小児及び成人レノックス・ガストー症候群(LGS)患者を対象とした第Ⅲ相二部構成ZX008評価試験	安全性情報に関する報告 治験に関する変更	承認
	(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ドラベ症候群患者を対象としたZX008(Fenfluramine hydrochloride)第Ⅲ相継続試験	安全性情報に関する報告 治験に関する変更	承認
	武田薬品工業株式会社の依頼によるドラベ症候群(DS)を対象としたTAK-935(Soticlestat)第Ⅲ相試験	安全性情報に関する報告 治験に関する変更	承認
	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(LGS)を対象としたTAK-936(Soticlestat)第Ⅲ相試験	安全性情報に関する報告 治験に関する変更	承認
	武田薬品工業株式会社の依頼によるドラベ症候群(DS)又はレノックス・ガストー症候群(LGS)を対象としたTAK-935(Soticlestat)第Ⅲ相試験	安全性情報に関する報告 治験に関する変更	承認
	小野薬品工業株式会社の依頼による全般てんかん患者を対象としたONO-2017(cenobamate)第Ⅲ相試験	安全性情報に関する報告 治験に関する変更	承認
	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による過去に221AD103 試験、221AD301試験、221AD302 試験及び221AD205 試験に参加したアルツハイマー病患者を対象にアデユカヌマブ(BIIB037)の安全性を評価する多施設共同非盲検第Ⅲb 相試験	安全性情報に関する報告 治験に関する変更	承認
	中外製薬株式会社の依頼による軽度アルツハイマー病患者を対象としたGantenerumabの第Ⅲ相試験	安全性情報に関する報告 治験に関する変更	承認
	中外製薬株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象としたGantenerumabのロールオーバー試験	安全性情報に関する報告 治験に関する変更	承認
	田辺三菱製薬株式会社の依頼による ALS 患者を対象とした MT-1186 の 第Ⅲ相継続試験	安全性情報に関する報告 治験に関する変更 重篤な有害事象に関する報告	承認
	田辺三菱製薬株式会社の依頼による ALS 患者を対象とした MT-1186 の第Ⅲ相試験	安全性情報に関する報告 治験に関する変更 重篤な有害事象に関する報告	承認
	報告事項:以下の迅速審査について報告された。		
(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ドラベ症候群患者を対象としたZX008(Fenfluramine hydrochloride)第Ⅲ相継続試験	当院の治験実施体制の変更 (2022年4月26日実施)	承認	