

治験審査委員会会議の記録の概要

開催日時 令和6年10月4日(金) 16:00~16:50

開催場所 管理棟3F 講堂

出席委員名 西田臨床研究部長(委員長)、小尾副院長(副委員長)、古屋薬剤部長、西看護部長、下枝臨床検査技師長、辻田業務班長、原田外部委員、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	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プリバラセタム(ucb34714)の第Ⅲ相長期継続投与試験	添付文書について説明	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 重篤な有害事象に関する報告	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 重篤な有害事象に関する報告	承認
	ユーシービージャパン株式会社の依頼によるCDKL5欠損症患者を対象としたZX008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
	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	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	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	承認
	SK Life Science, Inc.の依頼による部分てんかん患者を対象とした cenobamate 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
	小野薬品工業株式会社の依頼による部分てんかん患者を対象としたcenobamate第Ⅱ相試験	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)IQVIA サービスーズジャパン合同会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤(GWP42003-P)の第Ⅲ相試験	安全性情報に関する報告 重篤な有害事象に関する報告 治験に関する変更 レターについて説明	承認