

公益財団法人総合花巻病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2024年5月21日(火) 12:30 ~ 12:59
開催場所	公益財団法人総合花巻病院 2階 会議室
出席委員名	澤田正志、佐藤裕司、梶田房紀、菊池淳子、田中祐好、及川初美、佐藤由美、千田美樹、鶴田千秋、上野秀雄、坂本秀樹

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

議題 1	課 題 名：重症筋無力症成人患者を対象とした inebilizumab の有効性及び安全性を評価する、非盲検期間を伴う、ランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照、第 III 相試験
	治験依頼者：(治験国内管理人)メドペース・ジャパン株式会社
	審 議 事 項： 治験の実施の適否 治験の継続の適否 重篤な有害事象等 安全性情報等 個別症例報告 年次報告 研究報告 措置報告 使用上の注意改訂のお知らせ その他() 治験に関する変更 治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書 治験分担医師 その他() 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 継続審査 その他()
	審 査 結 果： 承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留 備 考： -

議題 2	課 題 名：全身型重症筋無力症患者を対象とした ROZANOLIXIZUMAB の自己投与を評価する非盲検クロスオーバー試験
	治験依頼者：ユーシービージャパン株式会社
	審 議 事 項： 治験の実施の適否 治験の継続の適否 重篤な有害事象等 安全性情報等 個別症例報告 年次報告 研究報告 措置報告 使用上の注意改訂のお知らせ その他() 治験に関する変更 治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書 治験分担医師 その他() 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 継続審査 その他()
	審 査 結 果： 承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留 備 考： -

議題 3	課 題 名：中外製薬株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした SA237(サトラリズマブ)の第 相試験
	治験依頼者：中外製薬株式会社
	審 議 事 項： 治験の実施の適否 治験の継続の適否 重篤な有害事象等 安全性情報等 個別症例報告 年次報告 研究報告 措置報告 使用上の注意改訂のお知らせ その他() 治験に関する変更 治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書 治験分担医師 その他() 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 継続審査 その他()
	審 査 結 果： 承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留
備 考： -	

議題 4	課 題 名：ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人全身型重症筋無力症患者を対象とした Nipocalimab の第 相試験
	治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社
	審 議 事 項： 治験の実施の適否 治験の継続の適否 重篤な有害事象等 安全性情報等 個別症例報告 年次報告 研究報告 措置報告 使用上の注意改訂のお知らせ その他() 治験に関する変更 治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書 治験分担医師 その他() 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 継続審査 その他()
	審 査 結 果： 承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留
備 考： -	

議題 5	課 題 名：LEMS 患者を対象とした DYD-301 錠の継続投与試験(拡大治験)
	治験依頼者：ダイドーファーマ株式会社
	審 議 事 項： 治験の実施の適否 治験の継続の適否 重篤な有害事象等 安全性情報等 個別症例報告 年次報告 研究報告 措置報告 使用上の注意改訂のお知らせ その他() 治験に関する変更 治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書 治験分担医師 その他() 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 継続審査 その他()
	審 査 結 果： 承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留
備 考： -	

議題 6	課 題 名：サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社（治験国内管理人）の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした IMVT-1401 の第 相試験
	治験依頼者：（治験国内管理人）サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社
	審 議 事 項： 治験の実施の適否 治験の継続の適否 重篤な有害事象等 安全性情報等 個別症例報告 年次報告 研究報告 措置報告 使用上の注意改訂のお知らせ その他（ ） 治験に関する変更 治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書 治験分担医師 その他（ ） 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 継続審査 その他（ ）
	審 査 結 果： 承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留 備 考： -

議題 7	課 題 名：全身型重症筋無力症の患者を対象に、経口クラドリピン新規製剤の有効性及び安全性をプラセボと比較して評価する第 3 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、3 群、3 期、比較試験
	治験依頼者：メルクバイオフーマ株式会社
	審 議 事 項： 治験の実施の適否 治験の継続の適否 重篤な有害事象等 安全性情報等 個別症例報告 年次報告 研究報告 措置報告 使用上の注意改訂のお知らせ その他（ ） 治験に関する変更 治験実施計画書 説明文書、同意文書 治験薬概要書 治験分担医師 その他（被験者への支払いに関する資料、患者様用治験ガイド） 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 継続審査 その他（ ）
	審 査 結 果： 承認 修正の上で承認 却下 既承認事項の取り消し 保留 備 考： -

報告 1	課 題 名：全身型重症筋無力症の患者を対象に、経口クラドリピン新規製剤の有効性及び安全性をプラセボと比較して評価する第 3 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、3 群、3 期、比較試験
	治験依頼者：メルクバイオフーマ株式会社
	報 告 事 項： 迅速審査結果（ 実施日： 年 月 日 結果： ） 終了 その他（治験協力者の変更）
	備 考： -

特記事項

次回開催予定日：2024年6月18日（火）12：30～