

静岡赤十字病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	令和 5 年 2 月 16 日 16 時 04 分～ 16 時 28 分
開催場所	静岡赤十字病院 第1会議室
出席委員名	今井 昇 松田宏幸 杉山博信 田形勝至 山梨正人 田上江里 市川博章 筑地一行 飯塚善明 疋野智男
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	
<p>1. 治験審査</p> <p>① 「H. Lundbeck A/S 依頼による片頭痛患者を対象とした Eptinezumab の有効性および安全性を評価する第Ⅲ相試験 (19140A)」 「H. Lundbeck A/S 依頼による片頭痛患者を対象とした Eptinezumab の安全性を評価する長期継続投与試験 (19140B)」 治験依頼者より報告のあった安全性情報・変更申請について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認 【報告事項】実施状況について報告された。</p> <p>② 「H. Lundbeck A/S 依頼による反復性群発頭痛患者を対象とした Eptinezumab の有効性および安全性を評価する第Ⅲ相試験 (19386A)」 治験依頼者より報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認 【報告事項】実施状況について報告された。</p> <p>③ 「Biohaven Pharmaceuticals の依頼による片頭痛患者の予防療法を目的とした BHV-3000 (Rimegepan) の第Ⅲ相試験」 「Biohaven Pharmaceuticals の依頼による片頭痛患者の急性期治療を目的とした BHV-3000 (Rimegepan) の第Ⅱ/Ⅲ相試験」 治験依頼者より報告のあった安全性情報・変更申請について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認 【報告事項】治験協力者リスト変更・実施状況について報告された。</p> <p>④ 「サノフィ株式会社の依頼によるアレルギー性真菌性鼻副鼻腔炎 (AFRS) を有する患者を対象とした dupilumab の第Ⅲ相試験」 治験依頼者より報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認 【報告事項】迅速審査による変更申請・治験協力者リスト変更・実施状況について報告された。</p> <p>⑤ 「グラクソスミスクライン社の依頼による慢性副鼻腔炎患者を対象とした GSK3511294 の第Ⅲ相試験」 【報告事項】迅速審査による変更申請・治験協力者リスト変更・実施状況について報告された。</p> <p>⑥ 「日本新薬株式会社の依頼による NS-304 の後期第Ⅱ相試験」 治験依頼者より報告のあった安全性情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認 【報告事項】治験協力者リスト変更・実施状況について報告された。</p> <p>⑦ 「5 歳から 11 歳の被験者を対象に S-268019 又はコミナティ筋注を追加接種した時の免疫原性を評価する第 3 相無作為化オブザーバーブラインド実薬対照試験」 治験依頼者より報告のあった変更申請について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p>	

審議結果：承認

【報告事項】実施状況について報告された。

2. 製造販売後調査

以下の項目について、製造販売後調査の実施の妥当性について審議した。

使用成績調査 2 件

特定使用成績調査 3 件

審議結果：承認

【報告事項】変更申請（3 件）、終了報告（5 件）、副作用感染症不具合自発報告（1 件）について報告された。