

2023年度 第12回受託研究審査委員会 議事要旨

日時：2024年3月13日 17:00から17:20

開催場所：国立病院機構北海道医療センター西館5階 第4会議室

出席者：新野正明臨床研究部長、竹中孝副院長、川口啓之薬剤部長、川村秀樹統括診療部長、須甲憲明内科系診療部長、~~松尾雄一郎リハビリテーション科医長~~、曾我理事務部長、高橋誠企画課長、鈴木喜智管理課長、水澤里美看護部長、近藤聡子栄養管理室長、前田好徳外部委員、島田淳子外部委員

出席率： 12/13

事務局： 三上祥博、田中寛之、梅津麗花、~~上山麻衣~~、檜森和世

《 審議 》

議題1 【ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による多発性硬化症を対象としたLOU064の第Ⅲ相試験】

【審議事項】

- ・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験を継続することの適否について審議した。

【審議結果】

- ・承認

議題2 【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Ⅲ相試験】

【審議事項】

- ・当該治験薬で発生した重篤な副作用報告に基づき、治験を継続することの適否について審議した。

【審議結果】

- ・承認

議題3 【株式会社新日本科学PPD(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Efgartigimod PH20 SCの第3相試験（長期試験）】

【審議事項】

- ・治験の実施状況報告に基づき、治験を継続することの適否について審議した。

【審議結果】

- ・承認

議題4 【エイツヘルスケア株式会社（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zilucoplanの第Ⅲ相試験（継続試験）】

【審議事項】

- ・治験の実施状況報告に基づき、治験を継続することの適否について審議した。

【審議結果】

- ・承認

議題5 【JR-141 のムコ多糖症Ⅱ型患者を対象とした継続投与試験（依頼者：JCR ファーマ株式会社）】

【審議事項】

- ・添付文書の追加に基づき、治験を継続することの適否について審議した。

【審議結果】

- ・承認

議題6 【ムコ多糖症Ⅱ型患者を対象としたイズカーゴの製造販売後臨床試験（依頼者：JCR ファーマ株式会社）】

【審議事項】

- ・添付文書の追加に基づき、治験を継続することの適否について審議した。

【審議結果】

- ・承認

議題7 【フィンテプラ内用液 2.2 mg/ mL 特定使用成績調査】

【審議事項】

- ・新規の研究受託に伴い、研究審査依頼書に基づき、研究実施の適否について審議された。

【審議結果】

- ・承認

《報告》

○開発の中止等に関する報告書

【沢井製薬株式会社の依頼による生物学的同等性試験（成分記号：S797T1/T2）】

○研究終了報告

メーゼント錠 0.25 mg・メーゼント錠 2 mg 特定使用成績調査

ダーブロック錠 副作用・感染症症例調査