

2023年度 第6回 長崎川棚医療センター 治験審査委員会 議事要旨

開催日時	<p>2023年10月12日(木)</p> <p>※「新型コロナウイルス感染症の影響により、治験審査委員会(IRB)を通常開催できない場合の運用について」に基づき、Eメールによる持ち回り審査で開催。</p>
出席委員名	<p>福留臨床研究部長*1、戸田神経センター部長*2、木村統括診療部長、樋口免疫・ゲノム医科学研究室長、三宅事務部長、白石企画課長、阪元薬剤部長、松尾外部委員、山口外部委員、松本外部委員</p> <p>※1：治験責任医師につき、当該治験 {SA237(サトラリズムブ)の第III相試験}に関する採決は不参加。</p> <p>※2：治験責任医師につき、当該治験 (EP0083, EP0085)に関する採決は不参加。</p>
議題及び審議結果を含む主な議題の概要	<p>規約に準拠し、資料を事前にメール送信しメールでの審査がおこなわれた。審査委員11名中10名の参加あり、委員会成立。</p> <p>【審議】</p> <p>1) Brivaracetam (ucb34714)の第III相長期継続試験、継続の可否について 治験依頼者：ユーシービージャパン株式会社</p> <p>① 安全性情報に関する報告(2023年8月25日・9月8日・25日)</p> <p>2) 全身型重症筋無力症患者を対象とした SA237(サトラリズムブ)の第III相試験継続の可否について 治験依頼者：中外製薬株式会社</p> <p>① 安全性情報に関する報告(2023年9月19日)</p> <p>② 治験に関する変更(2023年9月28日)</p> <p>・資料を用い、上記審議事項について概要報告。 安全性情報、治験に関する変更、継続審査に関して、責任医師及び依頼者は治験の継続に問題なしとの見解。 これらをもとに、引き続き治験を実施することの妥当性について審議がなされた。 なお、本治験に係わる委員は、本治験に関する審議・採決には参加していない。</p> <p>審議・採決結果：承認。「治験継続に問題なし」とされた。</p> <p>【その他】 その他議題なし</p>
事項	なし