

開催日時：令和5年11月13日（月）15：00～15：15

開催場所：東名古屋病院 第一会議室

出席者：

委員長：犬飼 晃	副院長
副委員長：饗場 郁子	臨床研究部長
委員：野上 博義	外部委員・元名城大学法学部教授
二改 俊章	外部委員・名城大学名誉教授
中川 拓	統括診療部長
山田 憲隆	内科系診療部長
林 悠太	第一呼吸器内科医長
堀江 裕美子	整形外科医長
川原 昇三	事務部長
村上 和代	看護部長

欠席者：

委員：滝 久司	薬剤部長
石川 博樹	企画課長

・委員(委員長含む)が関係する治験の審査では、該当する委員は、審議・採決には参加しなかった。

【議題1】

田辺三菱製薬株式会社の依頼による「ALS患者を対象としたMT-1186の第Ⅲ相試験2」

- ① 重篤な有害事象等に関する報告書について審議した。
- ② 治験終了報告書について報告した。

審議結果：承認

【議題2】

田辺三菱製薬株式会社の依頼による「ALS患者を対象としたMT-1186の第Ⅲ相試験4」

- ① 重篤な有害事象等に関する報告書について審議した。
- ② 治験終了報告書について報告した。

審議結果：承認

【議題3】

インスメッド合同株式会社の依頼による「肺非結核性抗酸菌（NTM）症患者を対象としたアミカシンリポソーム吸入懸濁液（ALIS）の第Ⅲ相試験」（第Ⅲb相）

- ① 安全性情報について審議した。

審議結果：承認

【議題 4】

治療抵抗性肺 Mycobacterium avium Complex 症患者を対象として Epetraborole 経口投与の有効性、安全性及び薬物動態を評価する第 2/3 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同前向き試験 (MACr02)

NHOCRB 審議内容が報告された

【報告 5】

筋萎縮性側索硬化症 (ALS) 患者を対象とした経口エダラボンの多施設共同、非盲検、MT-1186-A03 又は A04 試験後の安全性継続投与試験 (第 III 相)

治験終了報告書について報告した。

【報告 6】

Respiratory Syncytial ウイルス感染症により入院した成人を対象とした ALS-008176 を経口投与したときの抗ウイルス活性、臨床アウトカム、安全性、忍容性、及び薬物動態の検討のための後期第 2 相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照試験

開発の中止等に関する報告書について報告した。

【報告 7】

サチュロ錠 100mg 特定使用成績調査

研究の変更に関する申請書について報告した。