

開催日時	令和元年5月23日(木) 16:04 ~ 16:53		
開催場所	国立研究開発法人 国立成育医療研究センター 病院棟2F 会議室21		
出席委員名	左合治彦、山谷明正、窪田満、齋藤千恵子、清河信敬、廣部兼児、池田良彦、伊吹友秀		
議題及び審議結果を含む主な議論の概要			
議題1	原因不明の不育症を対象としたGB-0998の一般臨床試験		
	成分記号	GB-0998	開発相 第Ⅲ相
	治験依頼者	一般社団法人 日本血液製剤機構	
	対象疾患	原因不明の不育症	
	審議事項	重篤な有害事象に関する報告書(第1報)(第2報)(第3報)(第4報) 重篤な有害事象に関する報告書(第1報)(第2報) 重篤な有害事象に関する報告書(第1報)(第2報)	
	審議内容 審議結果	質疑、異論特になし。 承認	
議題2	治療歴のない血友病A患者を対象としたturoctocog alfa pegol(N8-GP)の安全性及び有効性の検討		
	成分記号	N8-GP	開発相 第Ⅲ相
	治験依頼者	ノボルディスクファーマ株式会社	
	対象疾患	治療歴のない血友病A患者	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告(当該治験薬で発生した重篤な有害事象)について、治験責任医師からの見解も踏まえ、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	
	審議内容 審議結果	質疑、異論特になし。 承認	
議題3	治療歴のない血友病B患者を対象としたnonacog beta pegol(N9-GP)の安全性及び有効性の検討		
	成分記号	N9-GP	開発相 第Ⅲ相
	治験依頼者	ノボルディスクファーマ株式会社	
	対象疾患	治療歴のない血友病B患者	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告(当該治験薬で発生した重篤な有害事象)について、治験責任医師からの見解も踏まえ、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	
	審議内容 審議結果	質疑、異論特になし。 承認	
議題4	アツヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の小児潰瘍性大腸炎患者を対象としたアダリムマブの第Ⅲ相試験		
	成分記号	D2E7	開発相 第Ⅲ相
	治験依頼者	アツヴィ合同会社	
	対象疾患	中等症から重症の小児潰瘍性大腸炎患者	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告(当該治験薬で発生した重篤な有害事象)について、治験責任医師からの見解も踏まえ、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。 ・治験に関する変更(治験薬概要書の変更)	
	審議内容 審議結果	質疑、異論特になし。 承認	
議題5	アツヴィ合同会社の依頼による中等症から重症の小児潰瘍性大腸炎患者を対象としたアダリムマブの第Ⅲ相継続投与試験		
	成分記号	D2E7	開発相 第Ⅲ相
	治験依頼者	アツヴィ合同会社	
	対象疾患	中等症から重症の小児潰瘍性大腸炎患者	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告(当該治験薬で発生した重篤な有害事象)について、治験責任医師からの見解も踏まえ、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。 ・治験に関する変更(治験薬概要書の変更) ・治験に関する変更(治験分担医師・治験協力者の変更)	
	審議内容 審議結果	質疑、異論特になし。 承認	

議題6	帝人ファーマ株式会社の依頼によるSTM-279のアデノシンデアミナーゼ欠損症患者を対象とした第Ⅲ相試験		
	成分記号	STM-279	開発相 第Ⅲ相
	治験依頼者	帝人ファーマ株式会社	
	対象疾患	ADA欠損症	
	審議事項	・治験に関する変更(治験分担医師・治験協力者の変更)	
	審議内容	質疑、異論特になし。	
	審議結果	承認	
議題7	DSP-7888の小児悪性神経膠腫患者を対象とした第I/II相臨床試験		
	成分記号	DSP-7888	開発相 第I/II相
	治験依頼者	大日本住友製薬株式会社	
	対象疾患	小児悪性神経膠腫	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告(当該治験薬で発生した重篤な有害事象)について、治験責任医師からの見解も踏まえ、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。(報告)治験終了報告書	
	審議内容	質疑、異論特になし。	
	審議結果	承認	
議題8	小児患者を対象としたPALO第Ⅲ相試験		
	成分記号	PALO	開発相 第Ⅲ相
	治験依頼者	大鵬薬品工業株式会社	
	対象疾患	-	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告(当該治験薬で発生した重篤な有害事象)について、治験責任医師からの見解も踏まえ、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	
	審議内容	質疑、異論特になし。	
	審議結果	承認	
議題9	DSP-1958の拡大治験		
	成分記号	DSP-1958	開発相 第Ⅲ相
	治験依頼者	大日本住友製薬株式会社	
	対象疾患	悪性リンパ腫、小児固形腫瘍・小児脳腫瘍	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告(当該治験薬で発生した重篤な有害事象)について、治験責任医師からの見解も踏まえ、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	
	審議内容	質疑、異論特になし。	
	審議結果	承認	
議題10	小児腎疾患患者を対象としたFFI-1010の第Ⅲ相試験		
	成分記号	FFI-1010	開発相 第Ⅲ相
	治験依頼者	株式会社 富士薬品	
	対象疾患	小児腎疾患患者	
	審議事項	・治験に関する変更(治験分担医師、治験協力者の変更)	
	審議内容	質疑、異論特になし。	
	審議結果	承認	
議題11	ブルトン型チロシンキナーゼ(BTK)阻害薬イブルチニブのステロイド依存性/抵抗性の慢性移植片対宿主病(cGVHD)患者を対象とした第3相試験		
	成分記号	イブルチニブ	開発相 第Ⅲ相
	治験依頼者	ヤンセンファーマ株式会社	
	対象疾患	慢性移植片対宿主病(cGVHD)	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告(当該治験薬で発生した重篤な有害事象)について治験責任医師からの見解も踏まえ、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。	
	審議内容	質疑、異論特になし。	
	審議結果	承認	

議題12	ヤンセファーマ株式会社の依頼による未治療の慢性移植片対宿主病患者を対象としたイブルチニブの第3相試験			
	成分記号	PCI-32765	開発相	第Ⅲ相
	治験依頼者	ヤンセファーマ株式会社		
	対象疾患	慢性移植片対宿主病(cGVHD)		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・重篤な有害事象に関する報告書(第1報) ・安全性情報等に関する報告(当該治験薬で発生した重篤な有害事象)について治験責任医師からの見解も踏まえ、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。 ・治験に関する変更(同意説明文書の変更) 		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
	審議結果	承認		
議題13	JTE-052軟膏 小児アトピー性皮膚炎患者対象の第Ⅲ相臨床試験(QBB4-1)			
	成分記号	JTE-052A	開発相	第Ⅲ相
	治験依頼者	日本たばこ産業株式会社		
	対象疾患	小児アトピー性皮膚炎患者		
	審議事項	・治験に関する変更(治験分担医師・治験協力者の変更)		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
	審議結果	承認		
議題14	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による急性骨髄性白血病を対象としたPKC412の第Ⅱ相試験			
	成分記号	PKC412	開発相	第Ⅱ相
	治験依頼者	ノバルティス ファーマ株式会社		
	対象疾患	FLT3変異陽性の初発急性骨髄性白血病(AML)小児患者		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(当該治験薬で発生した重篤な有害事象)について治験責任医師からの見解も踏まえ、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。 ・治験に関する変更(治験分担医師・治験協力者の変更) 		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
	審議結果	承認		
議題15	小児急性リンパ性白血病の再発患者に対するボルテゾミブを含む多剤併用化学療法第Ⅱ相試験(医師主導治験)			
	成分記号	JNJ-26866138	開発相	第Ⅱ相
	自ら治験を実施する者	国立成育医療研究センター 富澤 大輔		
	対象疾患	小児急性リンパ性白血病		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(当該治験薬で発生した重篤な有害事象)について治験責任医師からの見解も踏まえ、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。 ・治験に関する変更(治験分担医師・治験協力者の変更) 		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
	審議結果	承認		
議題16	高リスク神経芽腫に対するdinutuximab、interleukin-2、G-CSF 併用療法第Ⅱb相試験			
	成分記号	Dinutuximab (OP-08) Teceleukin (S-6820) Filgrastim (KRN8601)	開発相	第Ⅱb相
	自ら治験を実施する者	国立成育医療研究センター 松本公一		
	対象疾患	高リスク神経芽腫		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(当該治験薬で発生した重篤な有害事象、年次報告、研究報告、措置報告)について治験責任医師からの見解も踏まえ、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。 ・治験に関する変更(治験分担医師・治験協力者の変更) 		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
	審議結果	承認		

議題17	慢性肉芽腫症に関連する腸炎患者を対象としたサリドマイド口腔内崩壊錠のプラセボ対照二重盲検比較試験			
	成分記号	FPF300-OD	開発相	第Ⅱ相
	自ら試験を実施する者	国立成育医療研究センター 河合利尚		
	対象疾患	慢性肉芽腫症に関連する腸炎		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(当該試験薬で発生した重篤な有害事象、研究報告、サレドカプセル添付文書)について試験責任医師からの見解も踏まえ、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。 ・試験に関する変更(試験分担医師・試験協力者の変更) ・試験に関する変更(監査計画書の変更) (報告)試験実施計画書別紙1の変更 		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
審議結果	承認			
議題18	ウィスコット・アルドリッチ症候群患者を対象とした遺伝子治療の臨床第Ⅰ/Ⅱ相試験			
	被験製品の識別記号	LV_WASP/SC	開発相	第Ⅰ/Ⅱ相
	被験薬の識別記号	IDEC-C2B8		
	自ら試験を実施する者	国立成育医療研究センター 小野寺雅史		
	対象疾患	ウィスコット・アルドリッチ症候群		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(当該試験薬で発生した重篤な有害事象、リツキサン点滴静注 効能・効果 用法・用量 追加のご案内、リツキサン点滴静注 添付文書)について責任医師の見解も踏まえ、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。 ・試験に関する変更(試験分担医師・試験協力者の変更) 		
審議内容	質疑、異論特になし。			
審議結果	承認			
議題19	悪性軟部腫瘍に対する地固め療法としてのWT1 ペプチドワクチン(DSP-7888)免疫療法			
	成分記号	DSP-7888	開発相	第Ⅱ相
	自ら試験を実施する者	国立成育医療研究センター 松本公一		
	対象疾患	悪性軟部腫瘍		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(当該試験薬で発生した重篤な有害事象)について試験責任医師からの見解も踏まえ、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。 ・試験に関する変更(試験実施計画書、試験実施計画書別紙1の変更) (報告)新規登録の一時中断について (報告)京都府立医科大学における医師主導試験等の支援に係る組織改革に伴う契約書等の取扱いについて 		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
審議結果	承認			
議題20	クリゾチニブの再発または難治性ALK(anaplastic lymphoma kinase)陽性未分化大細胞型リンパ腫(anaplastic large cell lymphoma, ALCL)に対する第Ⅰ/Ⅱ相および再発または難治性神経芽腫に対する第Ⅰ相医師主導試験			
	成分記号	PF-02341066	開発相	第Ⅰ/Ⅱ相
	自ら試験を実施する者	国立成育医療研究センター 大隅朋生		
	対象疾患	難治性ALK陽性未分化大細胞型リンパ腫(ALCL)		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(当該試験薬で発生した重篤な有害事象)について、試験責任医師からの見解も踏まえ、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。 ・試験に関する変更(試験分担医師の変更) 		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
審議結果	承認			
議題21	難治性リンパ管疾患に対するNPC-12T(シロリムス)の有効性及び安全性を検討する多施設共同第Ⅲ相医師主導試験			
	成分記号	NPC-12T	開発相	第Ⅲ相
	自ら試験を実施する者	国立成育医療研究センター 前川 貴伸		
	対象疾患	難治性リンパ管疾患		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(当該試験薬で発生した重篤な有害事象)について、試験責任医師からの見解も踏まえ、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。 ・試験に関する変更(試験実施計画書、試験分担医師・試験協力者の変更) ・その他(モニタリング報告書 2019年3月28日 3報告) 		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
審議結果	承認			

議題22	新生児ヘモクロマトーシスに対する胎内ガンマグロブリン大量静注療法の臨床試験			
	成分記号	GB-0998	開発相	第Ⅲ相
	自ら治験を実施する者	国立成育医療研究センター 佐々木 愛子		
	対象疾患	新生児ヘモクロマトーシス		
	審議事項	(報告) 治験実施計画書別紙1の変更		
	審議内容	-		
	審議結果	-		
議題23	自閉スペクトラム症患者におけるピリドキサミンの有効性および安全性を評価する探索的医師主導第Ⅱ相試験			
	成分記号	TM8001	開発相	第Ⅱ相
	自ら治験を実施する者	国立成育医療研究センター 小枝達也		
	対象疾患	自閉スペクトラム症		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・ 治験に関する変更(治験薬概要書、アセント文書B、感覚に関する調査および症状変化アンケートの変更) ・ 治験に関する変更(治験分担医師・治験協力者の変更) (報告) 治験実施計画書別紙1の変更 (報告) 治験実施計画書別紙1(作成日:2018年8月22日)保管対応のお願い		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
	審議結果	承認		