

令和4年度 第1回治験審査委員会 議事概要

開催日時	令和4年4月21日(木) 15:02~16:33		
開催場所	国立研究開発法人 国立成育医療研究センター Web会議		
出席委員名	窪田満、山谷明正、萬弘子、河合利尚、清河信敬、肥沼悟郎、鈴木和也、加藤浩之、伊吹友秀、石川拓		
議題及び審議結果を含む主な議論の概要			
継続1	中外製薬株式会社の依頼による血友病A小児患者を対象としたエミシズマブの第IV相試験		
	成分記号	エミシズマブ	開発相 第IV相
	治験依頼者	中外製薬株式会社	
	対象疾患	血友病A(12歳未満)	
	審議事項	・治験に関する変更(治験実施計画書)	
	審議内容 審議結果	質疑、異論特になし。 承認	
継続2	高リスクの小児を対象としたMEDI8897の第2/3相臨床試験		
	成分記号	MEDI8897	開発相 第II/III相
	治験依頼者	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)	
	対象疾患	早産児、慢性肺疾患(CLD)児、及び先天性心疾患(CHD)児またはダウン症児	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告(個別症例)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(治験実施計画書、治験期間延長)	
	審議内容 審議結果	質疑、異論特になし。 承認	
継続3	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTL019の第IIIb相試験		
	成分記号	CTL019	開発相 第IIIb相
	治験依頼者	ノバルティス ファーマ株式会社	
	対象疾患	CD19陽性のB細胞性急性リンパ芽球性白血病、CD19陽性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告(個別症例)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(治験実施計画書、治験期間延長、同意説明文書、治験用製品取り扱いマニュアル)	
	審議内容 審議結果	質疑、異論特になし。 承認	
継続4	早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象としたKW-3357の第III相ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験		
	成分記号	KW-3357	開発相 第III相
	治験依頼者	協和キリン株式会社	
	対象疾患	早発型重症妊娠高血圧腎症	
	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	
継続5	小児HSCT患者におけるMK-8228によるCMV感染及び感染症の予防		
	成分記号	MK-8228	開発相 第II相
	治験依頼者	MSD株式会社	
	対象疾患	CMV感染及び感染症のリスクのある小児同種造血幹細胞移植(HSCT)患者	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告(個別症例)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、症例追加)	
	審議内容 審議結果	質疑、異論特になし。 承認	

継続6	日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎の小児患者を対象としたLY3074828の第Ⅱ相試験		
	成分記号	Mirikizumab (LY3074828)	開発相 第Ⅱ相
	治験依頼者	日本イーライリリー株式会社	
	対象疾患	活動性潰瘍性大腸炎	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告(個別症例)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) ・(報告)治験実施計画書別冊の改訂	
	審議内容 審議結果	質疑、異論特になし。 承認	
継続7	ファイザー株式会社の依頼によるインヒビター保有および非保有の青年および成人の血友病患者を対象としたPF-06741086 定期投与第Ⅲ相試験		
	成分記号	PF-06741086	開発相 第Ⅲ相
	治験依頼者	ファイザー株式会社	
	対象疾患	血友病A、血友病B	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告(個別症例)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 審議結果	質疑、異論特になし。 承認	
継続8	日本新薬株式会社の依頼によるNS-304の臨床第Ⅱ相試験		
	成分記号	NS-304	開発相 第Ⅱ相
	治験依頼者	日本新薬株式会社	
	対象疾患	小児肺動脈性肺高血圧症	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告(個別症例、年次報告)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。	
	審議内容 審議結果	質疑、異論特になし。 承認	
継続9	手術不能かつ症候性のPNを有するNF1の日本人小児患者におけるセルメチニブの安全性、忍容性、薬物動態及び有効性を検討する非盲検第Ⅰ相試験		
	成分記号	AZD6244	開発相 第Ⅰ相
	治験依頼者	アストラゼネカ株式会社	
	対象疾患	神経線維腫症1型	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告(個別症例)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	
継続10	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるCTL019(tisagenlecleucel)の非ホジキンリンパ腫(NHL)の小児患者対象第Ⅱ相試験		
	成分記号	CTL019	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	成熟B細胞性非ホジキンリンパ腫	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告(個別症例)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	
継続11	中等症から重症の活動期潰瘍性大腸炎小児患者を対象としたウステキヌマブの有効性、安全性及び薬物動態試験		
	成分記号	CNT01275	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	潰瘍性大腸炎	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告(個別症例、年次報告)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)	
	審議内容 審議結果	質疑、異論特になし。 承認	

継続12	中等症から重症の活動期クローン病の小児患者を対象としたウステキヌマブの有効性、安全性及び薬物動態試験			
	成分記号	CNT01275	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	クローン病		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(個別症例、年次報告)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) 		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
審議結果	承認			
継続13	大原薬品工業株式会社の依頼によるOP-10の第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験			
	成分記号	OP-10	開発相	第Ⅰ/Ⅱ相
	治験依頼者	大原薬品工業株式会社		
	対象疾患	神経膠腫		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(個別症例)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			
継続14	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による小児機能性ディスぺプシア患者を対象としたZ-338(アコチアミド塩酸塩水和物)の第Ⅲ相試験			
	成分記号	Z-338	開発相	第Ⅲ相
	治験依頼者	ゼリア新薬工業株式会社		
	対象疾患	小児機能性ディスぺプシア患者		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・治験に関する変更(治験分担医師) 		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
審議結果	承認			
継続15	武田薬品工業株式会社の依頼による小児活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたMLN0002の第3相試験			
	成分記号	ベドリズマブ(MLN0002)	開発相	第Ⅲ相
	治験依頼者	武田薬品工業株式会社		
	対象疾患	潰瘍性大腸炎		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(個別症例)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) 		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
審議結果	承認			
継続16	武田薬品工業株式会社の依頼による小児活動期クローン病患者を対象としたMLN0002の第3相試験			
	成分記号	ベドリズマブ(MLN0002)	開発相	第Ⅲ相
	治験依頼者	武田薬品工業株式会社		
	対象疾患	クローン病		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(個別症例)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) 		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
審議結果	承認			
継続17	低流速型脈管奇形患者に対するART-001の有効性及び安全性を検討する第Ⅱ相臨床試験(ART-001-201)			
	成分記号	ART-001	開発相	第Ⅱ相
	治験依頼者	ARTham Therapeutics株式会社		
	対象疾患	低流速型脈管奇形		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・治験に関する変更(治験薬概要書、治験分担医師) ・(報告)治験実施計画書別紙1の改訂 		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
審議結果	承認			

継続18	Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による慢性移植片対宿主病を対象としたME3208の第III相試験		
	成分記号	ME3208	開発相 第III相
	治験依頼者	Meiji Seika ファルマ株式会社	
	対象疾患	慢性移植片対宿主病	
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(個別症例)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)治験実施計画書別添1の改訂 	
	審議内容 審議結果	質疑、異論特になし。 承認	
継続19	RS ウイルス感染症の重症化リスクが高い乳児及び幼児を対象にMK-1654を投与した際の安全性、有効性及び薬物動態を評価するパリーブズマブ対照試験		
	成分記号	MK-1654	開発相 第III相
	治験依頼者	MSD株式会社	
	対象疾患	RSウイルス感染症	
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・治験に関する変更(治験分担医師) 	
	審議内容 審議結果	質疑、異論特になし。 承認	
継続20	サノフィ株式会社の依頼による持続性又は慢性の免疫性血小板減少症(ITP)の成人及び青年を対象としたrilzabrutinib (PRN1008)の第III相試験		
	成分記号	rilzabrutinib (PRN1008)	開発相 第III相
	治験依頼者	サノフィ株式会社	
	対象疾患	免疫性血小板減少症(ITP)	
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・(報告)治験実施計画書等修正報告書 	
	審議内容 審議結果	- -	
継続21	治験国内管理人 IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による免疫不全を有する月齢24ヵ月以下の小児を対象としたMEDI8897の第2相臨床試験		
	成分記号	MEDI8897	開発相 第II相
	治験依頼者	IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社(治験国内管理人)	
	対象疾患	免疫不全	
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(個別症例)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) ・(報告)治験実施計画書別紙1、別紙3の改訂 	
	審議内容 審議結果	質疑、異論特になし。 承認	
継続22	日本イーライリリー株式会社の依頼によるNNS/CANDLE、SAVI、及び AGSを有する患者を対象としたLY3009104の第II/III相試験		
	成分記号	LY3009104	開発相 第II/III相
	治験依頼者	日本イーライリリー株式会社	
	対象疾患	NNS/CANDLE、SAVI、及び AGS	
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(個別症例、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(同意説明文書、治験分担医師) 	
	審議内容 審議結果	質疑、異論特になし。 承認	
継続23	武田薬品工業株式会社の依頼による原発性免疫不全症候群(PID)日本人患者を対象としたTAK-771の第3相試験		
	成分記号	TAK-771	開発相 第III相
	治験依頼者	武田薬品工業株式会社	
	対象疾患	原発性免疫不全症候群	
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(個別症例、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) ・(報告)治験実施計画書別紙1の改訂 	
	審議内容 審議結果	質疑、異論特になし。 承認	

医師主導1	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)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) ・モニタリング報告書 ・(報告)試験実施計画書別紙1の改訂 	
	審議内容	質疑、異論特になし。	
	審議結果	承認	
医師主導2	先天性尿素サイクル異常症に対するHAES移植治療の医師主導試験— 新生児期発症型患者を対象とした探索的試験 —		
	成分記号	HAES	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 福田 晃也	
	対象疾患	先天性尿素サイクル異常症	
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・モニタリング報告書 	
	審議内容	質疑、異論特になし。	
	審議結果	承認	
医師主導3	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		
	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 富澤 大輔	
	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(個別症例)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。 	
	審議内容	質疑、異論特になし。	
	審議結果	承認	
医師主導4	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
	自ら試験を実施する者	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	<ul style="list-style-type: none"> ・モニタリング報告書 	
	審議内容	質疑、異論特になし。	
	審議結果	承認	
医師主導5	小児期発症のネフローゼ症候群に対するIDEC-C2B8の多施設共同二重盲検プラセボ対照ランダム化並行群間比較試験		
	成分記号	IDEC-C2B8	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 亀井 宏一	
	対象疾患	小児期発症のネフローゼ症候群	
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(個別症例)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) 	
	審議内容	質疑、異論特になし。	
	審議結果	承認	
医師主導6	ムコ多糖症VII型(Sly病)を対象としたbeta-glucuronidase補充療法の長期継続投与試験		
	成分記号	UX003	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 小須賀 基通	
	対象疾患	ムコ多糖症VII型	
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・試験に関する変更(試験実施計画書、同意説明文書) 	
	審議内容	質疑、異論特になし。	
	審議結果	承認	

医師主導7	小児・AYA悪性固形腫瘍に対するEZH1/2阻害薬DS-3201bの第 I 相試験		
	成分記号	DS-3201b	開発相 第 I 相
	自ら治験を実施する者	国立成育医療研究センター 寺島 慶太	
	対象疾患	悪性固形腫瘍	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告(個別症例、年次報告)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。 ・モニタリング報告書	
	審議内容	質疑、異論特になし。	
	審議結果	承認	
備考			