

令和5年度 第1回治験審査委員会 議事概要

開催日時	令和5年4月20日(木) 15:03～16:49		
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、赤羽三貴、樋朋子、河合利尚、肥沼悟郎、森田英明、鈴木和也、渡邊博幸、櫻井みぎわ、伊吹友秀、藤嶋奈美		
議題及び審議結果を含む主な議論の概要			
新規1	中外製薬の依頼による小児特発性ネフローゼ症候群患者を対象としたRO5072759の第Ⅲ相試験		
	成分記号	RO5072759	開発相 第Ⅲ相
	治験依頼者	中外製薬株式会社	
	対象疾患	小児特発性ネフローゼ症候群	
	審議事項	薬物代謝に係る安全性、選択基準の設定根拠、治験実施の妥当性について確認がされた。	
	審議内容	治験の実施の適否	
継続1	ONO-1101後期第Ⅱ相／第Ⅲ相試験小児の心機能低下例における頻脈性不整脈(心房細動、心房粗動、上室頻拍)を対象とした多施設共同非盲検非対照試験		
	成分記号	ONO-1101	開発相 後期第Ⅱ相／第Ⅲ相
	治験依頼者	小野薬品工業株式会社	
	対象疾患	頻脈性不整脈	
	審議事項	・(報告)開発の中止等に関する報告書	
	審議内容	－	
継続2	持田製薬株式会社の依頼による小児うつ病患者を対象としたMLD-55の第Ⅲ相試験		
	成分記号	MLD-55	開発相 第Ⅲ相
	治験依頼者	持田製薬株式会社	
	対象疾患	小児うつ病	
	審議事項	・(報告)開発の中止等に関する報告書	
	審議内容	－	
継続3	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	・(報告)製造販売後臨床試験実施計画書 別紙1の改訂	
	審議内容	－	
継続4	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。	
	審議内容	質疑、異論なし。	
	審議結果	承認	

継続5	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 治験依頼者 対象疾患	KW-3357 協和キリン株式会社 早発型重症妊娠高血圧腎症	開発相 第Ⅲ相	
	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、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(治験実施計画書読み替えのお願い) ・(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6	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 治験依頼者 対象疾患	MK-8228 MSD株式会社 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	開発相 第Ⅱ相	
	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7	ファイザー株式会社の依頼による血友病B患者を対象としたPF-06838435の第3相試験			
	成分記号 治験依頼者 対象疾患	PF-06838435 ファイザー株式会社 血友病B	開発相 第Ⅲ相	
	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8	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 治験依頼者 対象疾患	CNTO1275 ヤンセンファーマ株式会社 潰瘍性大腸炎	開発相 第Ⅲ相	
	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。 ・(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9	中等症から重症の活動期クロール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 治験依頼者 対象疾患	CNTO1275 ヤンセンファーマ株式会社 クロール病	開発相 第Ⅲ相	
	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。 ・(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10	小児被験者におけるウステキヌマブの長期継続投与バスケット試験			
	成分記号	CNTO1275	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、クローン病		
	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	質疑、異論特になし。		
	審議結果	承認		
継続11	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	・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12	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	・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13	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ビズマブ対照試験			
	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	・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	日本人の肺動脈性肺高血圧症小児患者(生後3ヶ月以上15歳未満)に対するマシテンタンの有効性、安全性、及び薬物動態を評価する多施設共同、非盲検、第3相試験			
	成分記号	JNJ-67896062	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	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)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、被験者の募集に関する資料)		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
	審議結果	承認		

継続15	同種幹細胞移植後の急性骨髓性白血病患者を対象としてベネトクラクスとアザシチジンの併用投与の安全性及び有効性を評価する無作為化、非盲検第III相試験			
	成分記号	ABT-199(ベネトクラクス)	開発相	第III相
	治験依頼者	アップ・バイ・合同会社		
	対象疾患	急性骨髓性白血病		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(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(治験薬概要書) ・(報告)治験実施計画書 別冊の改訂 		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
	審議結果	承認		
継続16	デュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象としてSRP-9001の安全性及び有効性を評価する第3相多国籍ランダム化二重盲検プラセボ対照全身遺伝子導入試験(EMBARK)			
	成分記号	SRP-9001	開発相	第III相
	治験依頼者	(治験国内管理人)パレクセル・インターナショナル株式会社		
	対象疾患	デュシェンヌ型筋ジストロフィー(DMD)		
	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17	症候性かつ手術不能なPNを有する1歳以上7歳未満の小児のNF1患者を対象としたセルメチニブ顆粒剤の薬物動態、安全性及び有効性評価試験(SPRINKLE)			
	成分記号	Selumetinib(AZD6244)	開発相	第I / II相
	治験依頼者	アレクシオンファーマ合同会社		
	対象疾患	症候性かつ手術不能な叢状神経線維腫(PN)を有する1歳以上7歳未満の小児の神経線維腫症1型(NF1)患者		
	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		
継続18	慢性腎臓病に伴う貧血に関する包括的コホート研究			
	成分記号	-	開発相	-
	治験依頼者	治験国内管理人:サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社		
	対象疾患	腎性貧血		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・治験に関する変更(治験実施計画書、同意説明文書) 		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
	審議結果	承認		
継続19	CKDに伴う貧血に関する試験:新規 PHI ダプロデュstattによる赤血球造血- 小児			
	成分記号	GSK1278863	開発相	第III相
	治験依頼者	治験国内管理人:サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社		
	対象疾患	腎性貧血		
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> ・治験に関する変更(治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、被験者の募集の手順に関する資料、Flipchart) 		
	審議内容	質疑、異論特になし。		
	審議結果	承認		

継続20	再発又は難治性のアグレッシブ成熟B細胞性腫瘍の小児患者を対象としたepcoritamabの単群、非盲検、第Ib相試験			
	成分記号	ABBV-GMAB-3013 (Epcoritamab)	開発相	第 I 相
	治験依頼者	アップヴィ合同会社		
	対象疾患	再発又は難治性の小児成熟B細胞性リンパ腫		
	審議事項	(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	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)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 別冊の改訂 		
	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
	自ら治験を実施する者	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"> ・治験に関する変更(監査計画書、監査担当者等の指名書) ・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2	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相医師主導治験			
	成分記号	PF-02341066	開発相	第 I / 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	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		
医師主導3	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	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告(最新の科学的知見を記載した文書)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		

医師主導4	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)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			
医師主導5	チオ硫酸ナトリウムの第Ⅱ相試験(医師主導治験)			
成分記号	チオ硫酸ナトリウム	開発相	第Ⅱ相	
治験依頼者	国立成育医療研究センター 清谷 知賀子			
対象疾患	限局性病期のシスプラチン(CDDP)を用いる固形腫瘍(神経芽腫、肝芽腫、胚細胞腫、骨軟部肉腫、髓芽腫、非定型奇形腫様ラブドイド腫瘍等)			
審議事項	・(報告)治験分担医師・治験協力者リスト			
審議内容	-			
審議結果	-			
備考				