

令和7年度 第6回 神奈川県立こども医療センター治験審査委員会 会議の概要（確定版）

開催日時	令和7年10月28日（火） 17:00～17:47
開催場所	神奈川県立こども医療センター 第一会議室
出席委員名	後藤裕明、上田秀明、永渕弘之、樋口美佳、星野陸夫、中村直行、犬尾千聰、齋木一郎、中島秀和、大山有希夫、土田尚、三浦大介、甲斐康文
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p><b>【審議：新規】</b></p> <p>議題①アムジェン(株)の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第I/I相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験の実施の適否について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題②アムジェン(株)の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第Ib/I相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験の実施の適否について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>【審議：継続】</b></p> <p>議題③ノバルティスファーマ(株)の依頼による慢性期のフィラデルフィア染色体陽性慢性骨髄性白血病の小児患者を対象としたABL001の第I / II相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報に関する報告（個別症例報告）</li> </ul> <p>について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題④初発の中間リスク急性リンパ芽球性白血病を有する0から24才の被験者を対象に標準的な強化療法とブリナツモマブを追加した強化療法の有効性と安全性を比較するオープンラベル、ランダム化、第2相、2群試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報に関する報告（個別症例報告、症例報告書）</li> </ul> <p>について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>

	<p>議題⑤シミック(株)の依頼によるレット症候群を有する女児及び女性を対象とした Trofinetide の第3相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 安全性情報に関する報告（個別症例報告）</li> <li>・ 【報告】RSBQ Caregiver の変更 について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑥小児静脈栄養関連胆汁うっ滞（腸管不全関連肝障害）に対する魚油由来静注用 脂肪乳剤の有効性と安全性に関する医師主導治験（第Ⅲ相オープン検証試験）</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 安全性情報に関する報告（個別症例報告）</li> <li>・ 治験に関する変更（治験実施計画書、治験薬概要書の変更） について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>【報告事項：事務的な変更の報告】</b></p> <p>議題⑦(株)メトセラの依頼による小児先天性心疾患患者に実施する JRM-001 移植の有効性 及び安全性評価試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 治験実施計画書 別紙1</li> </ul> <p>議題⑧小児治験ネットワーク 中央治験審査委員会（10月開催分）の報告</p>
特記事項	・当センター治験審査委員会業務手順書に則り、委員長が職務を行えない治験に関しては、予め指名された委員が職務を代行した。