

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>平成 30 年 9 月 25 日（火） 17:01～18:45 神奈川県立こども医療センター 第一会議室</p>
<p>出席委員名</p>	<p>町田治郎、猪谷泰史、森内みね子、脇島千晶、星野陸夫、井合瑞江、田中祐吉、安達昌功、石川浩史、萩原聡子、皆川憲子、生昌明、土田尚、三浦大介</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p><b>【審議事項：新規】</b>                  議題①日本たばこ産業(株)の依頼による 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）</p> <p>・ 治験の実施の適否について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題②Jazz 社による肝中心静脈閉塞症の予防及び治療に対する JZP-381 の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相試験</p> <p>・ 治験の実施の適否について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p><b>【審議事項：継続】</b>                  議題③アステラス・アムジェン・バイオフーマ(株)の依頼による第Ⅰb／Ⅱ相臨床試験</p> <p>・ 安全性情報に関する報告（個別症例報告、その他）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アステラス・アムジェン・バイオフーマ(株)の依頼による第Ⅰb／Ⅱ相臨床試験＜拡大治験＞</p> <p>・ 安全性情報に関する報告（個別症例報告、その他）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大日本住友製薬(株)の依頼による DSP-1958 の拡大治験</p> <p>・ 安全性情報に関する報告（個別症例報告）                  ・ 治験に関する変更（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。</p> <p>審議結果：承認</p>

議題⑥大鵬薬品工業(株)の依頼によるパロノセトロン塩酸塩 (PAL0) の小児患者に対する第Ⅲ相試験

- ・安全性情報に関する報告 (個別症例報告)
- ・治験に関する変更 (治験薬概要書、追補1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。

審議結果：承認

議題⑦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)

- ・安全性情報に関する報告 (個別症例報告)
- ・その他 (モニタリング報告書)  
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。

審議結果：承認

議題⑧大日本住友製薬(株)の依頼による EPI-743 のリー脳症患者を対象とした臨床試験<継続投与試験>

- ・治験に関する変更 (治験実施計画書の変更)  
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。

審議結果：承認

議題⑨エーザイ(株)の依頼による小児のてんかん患者を対象とした E2007 の第Ⅲ相試験

- ・安全性情報に関する報告 (個別症例報告)
- ・治験に関する変更 (治験実施計画書の変更)

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。

審議結果：承認

議題⑩協和発酵キリン(株)の依頼による小児 X 染色体遺伝性低リン血症性くる病・骨軟化症患者を対象とした KRN23 の第Ⅲ相臨床試験

- ・治験に関する変更 (「Safety Follow-up Telephone Call Protocol Clarification Memo」, 「Use of Historical Radiographs Protocol Clarification Memo」の発行)

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。

審議結果：承認

議題⑪藤本製薬(株)の依頼によるセレンの補充を必要とする患者を対象とした FPF3400 の長期投与試験 ー多施設共同オープン試験ー

- ・当センターで発生した重篤な有害事象に関する報告(第 2, 3 報, 第 2, 3 報)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。

審議結果：承認

議題⑫小野薬品工業(株)の依頼による 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

- ・治験に関する変更(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。

審議結果：承認

議題⑬(株)日本再生医療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

- ・治験に関する変更(治験分担医師の変更)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。

審議結果：承認

**【報告事項：迅速審査による承認についての報告】**

議題⑭(株)日本再生医療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

- ・迅速審査による承認(治験実施計画書、治験実施期間の変更)について報告された。

議題⑮大日本住友製薬(株)の依頼による EPI-743 のリー脳症患者を対象とした臨床試験<継続投与試験>

- ・迅速審査による承認(治験実施期間の変更)について報告された。

議題⑯アステラス・アムジェン・バイオフーマ(株)の依頼による第Ⅰb／Ⅱ相臨床試験<拡大治験>

- ・迅速審査による承認(目標症例数の追加)について報告された。

**【報告事項：治験終了報告】**

議題⑰CSL ベーリング(株)の依頼による日本人 PID 患者を対象とした IgPro10 の非盲検試験

	<p>・ 治験終了について報告された。</p> <p><b>【その他】</b></p> <p>議題⑱地方独立行政法人神奈川県立病院機構神奈川県立こども医療センター 治験に係わる業務手順書の改訂について</p> <p>・ 事務局から改訂内容について説明され、治験審査委員会の承認を得た。</p> <p>議題⑲小児治験ネットワーク 中央治験審査委員会（8、9月開催分）の報告</p>
特記事項	なし