

# 第155回治験審査委員会議事録概要

日時 令和2年4月8日(水) 15時00分～15時53分

場所 埼玉県立小児医療センター 5階 カンファレンスルーム

出席者(12名)

委員長	部長(医師)	清水 正樹
副委員長	部長(医師)	康 勝好
委員	副部長(医師)	藤永 周一郎
委員	副部長(医師)	田波 穰
委員	副部長(医師)	杉山 正彦
委員	看護部長	中田 尚子
委員	薬剤部部長	嶋崎 幸也
委員	薬剤部副技師長	石井 香織
委員	事務局長	加藤 孝之
委員	会計担当主査	木岡 士
外部委員	けやき特別支援学校長	三原 和弘
外部委員	城西大学教授	関 俊暢

## I 審議事項

### 1. 新規治験に関する審議(1件)

#### (1) 治2020-1 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(心房細胞, 心房粗動, 上室頻拍)を対象とした他施設共同非盲検非対照試験

依頼者: 小野薬品工業(株) 責任医師: 星野 健司

○治験の実施の妥当性について審議した。

[審議結果]修正の上で承認

### 2. 安全性情報/変更申請等に関する審議(22件)

#### (1) 治29-3 軟骨無形成症の小児患者を対象とする多施設国際共同臨床研究

依頼者: EPS インターナショナル(株) 責任医師: 望月 弘

○治験分担医師の変更について審議した。

[審議結果]承認

#### (2) 治2019-2 軟骨無形成症の小児患者を対象としたBMN111安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相非盲検長期継続投与試験

依頼者: EPS インターナショナル(株) 責任医師: 望月 弘

○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。

[審議結果]承認

#### (3) 治2019-4 軟骨無形成症の月齢0～60ヵ月未満の乳児又は幼児を対象としてBMN111の安全性と有効性を評価する第Ⅱ相無作為化二重盲検プラセボ対照臨床試験

依頼者: EPS インターナショナル(株) 責任医師: 望月 弘

○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。

[審議結果]承認

- (4) 治 2019-6 JR-141 のムコ多糖症Ⅱ型患者を対象とした継続投与試験  
依頼者：JCRファーマ（株） 責任医師：望月 弘  
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。  
[審議結果]承認
- (5) 治 29-4 アルポート症候群を対象としたバルドキシロンメチルの有効性及び安全性を  
検討する第 2/3 相試験  
依頼者：コーヴァンス・ジャパン（株） 責任医師：藤永 周一郎  
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。  
[審議結果]承認
- (6) 治 2019-12 協和キリン株式会社（治験国内管理人）の依頼による慢性腎臓患者を対象  
とした RTA 402 (Bardoxolone methyl) の継続試験  
依頼者：協和キリン（株） 責任医師：藤永 周一郎  
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。  
○試験手順ファイルについて審議した。  
[審議結果]承認
- (7) 医治 2019-2 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  
医師主導治験 責任医師：藤永 周一郎  
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。  
○治験分担医師及び治験薬の受理・管理・返却に関する手順書の変更について審議した。  
[審議結果]承認
- (8) 治 30-2 ATLAS-A/B: 第 VIII 因子または第 IX 因子に対するインヒビター非保有の血友  
病 A または B 患者を対象として fitusiran の有効性と安全性を評価する第  
3 相試験  
依頼者：サノフィ（株） 責任医師：康 勝好  
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。  
[審議結果]承認
- (9) 治 30-3 ATLAS-PPX: 凝固因子またはバイパス製剤による定期補充療法を受けている  
血友病 A および B 患者を対象として fitusiran の有効性と安全性を検討す  
る国際共同、非盲検切替え試験  
依頼者：サノフィ（株） 責任医師：康 勝好  
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。  
[審議結果]承認
- (10) 治 30-6 日常臨床診療下での治療を受けている血友病 A 及び B 患者（インヒビター  
の有無を問わない）を対象とした、前向き、国際共同、非介入試験  
依頼者：ノボ ノルディスクファーマ（株） 責任医師：康 勝好  
○治験実施計画書の変更について審議した。  
[審議結果]承認
- (11) 治 30-7 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による急性移植片対宿主病を発症し  
た小児患者を対象とした INC424 の第Ⅲ相試験  
依頼者：ノバルティスファーマ（株） 責任医師：康 勝好

○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。  
[審議結果]承認

(12) 治 2019-5 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性移植片対宿主病を発症した小児患者を対象とした INC424 の第Ⅱ相試験

依頼者：ノバルティス ファーマ（株） 責任医師：康 勝好

○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。

○錠剤調製手順の説明資料について審議した。

[審議結果]承認

(13) 治 30-8 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

依頼者：ノバルティス ファーマ（株） 責任医師：康 勝好

○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。

[審議結果]承認

(14) 治 2019-1 協和キリン株式会社（治験国内管理人）の依頼による SHP674 の第Ⅱ相臨床試験

依頼者：（治験国内管理人）協和キリン（株） 責任医師：康 勝好

○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。

[審議結果]承認

(15) 治 2019-8 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

依頼者：ノバルティス ファーマ（株） 責任医師：康勝好

○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。

[審議結果]承認

(16) 治 2019-9 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

依頼者：MSD（株） 責任医師：康 勝好

○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。

[審議結果]承認

(17) 治 2019-11 大原薬品工業株式会社の依頼による OP-07 第Ⅱ相臨床試験

依頼者：大原薬品工業（株） 責任医師：康 勝好

○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。

[審議結果]承認

(18) 製 30-10 中外製薬株式会社の依頼による血友病 A 患者を対象としたエミシズマブの第Ⅳ相試験

依頼者：中外製薬（株） 責任医師：康 勝好

○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。

○添付文書の変更について審議した。

[審議結果]承認

(19) 治 30-5 レノックス・ガストー症候群患者を対象とした ZX008 の第Ⅲ相試験

依頼者：（治験国内管理人）サイネオス・ヘルス・クリカル（株） 責任医師：浜野 晋一郎

○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。

[審議結果]承認

(20) 治 2019-3 ドラベ症候群患者を対象とした ZX008 の第Ⅲ相試験

依頼者：(治験国内管理人) サイネス・ヘルス・クリニカル (株) 責任医師：浜野 晋一郎  
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。  
[審議結果]承認

(21) 治 2019-7 ドラベ症候群患者を対象とした ZX008 の第Ⅲ継続相試験

依頼者：(治験国内管理人) サイネス・ヘルス・クリニカル (株) 責任医師：浜野 晋一郎  
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。  
[審議結果]承認

(22) 治 30-9 日本イーライリリー株式会社の依頼による 1 型糖尿病患者を対象とした  
LY900014 第Ⅲ相試験

依頼者：日本イーライリリー (株) 責任医師：会津 克哉  
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、治験の継続の妥当性を審議した。  
○アセント文書 A, B, C 及び治験薬概要書の変更について審議した。  
[審議結果]承認

## II 報告事項

### 1. 新規審査結果に対する修正対応報告 (3 件)

① 治 2019-10 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

依頼者：日本イーライリリー (株) 責任医師：岩間 達  
治験実施計画書等修正報告書

② 治 2019-13 ATLAS-OLE: 血友病患者を対象とした fitusiran に関する試験

依頼者：サノフィ (株) 責任医師：康 勝好  
治験実施計画書等修正報告書

③ 治 2019-12 協和キリン株式会社 (治験国内管理人) の依頼による慢性腎臓患者を対象  
とした RTA 402 (Bardoxolone methyl) の継続試験

依頼者：協和キリン (株) 責任医師：藤永 周一郎  
治験実施計画書等修正報告書

### 2. 治験終了報告 (1 件)

① 治 30-2 ATLAS-A/B: 第 VIII 因子または第 IX 因子に対するインヒビター非保有の血友  
病 A または B 患者を対象として fitusiran の有効性と安全性を評価する第  
3 相試験

依頼者：サノフィ (株) 責任医師：康 勝好  
治験終了報告書

### 3. 軽微な報告 (11 件)

治験協力者の変更、治験実施体制の変更について 10 試験において計 11 件、事務局より報告があり了承された。