第 209 回治験審査委員会議事録概要

- 日 時 令和7年10月8日(水)15時00分~15時45分
- 場 所 埼玉県立小児医療センター 6階 6-1会議室
- 出席者(10名)

委員長	科長(医師)	清水	正樹
副委員長	科長 (医師)	藤永	周一郎
委 員	科長 (医師)	菊池	健二郎
委 員	科長 (医師)	杉山	正彦
委 員	科長 (医師)	荒川	ゆうき
委 員	副病院長兼看護部長	中田	尚子
委 員	薬剤部副部長	嶋崎	幸也
委 員	事務局長	濱田	賢治
委 員	会計課長	鈴木	信子
外部委員	けやき特別支援学校長	永山	千洋

● 欠席者(1名)

外部委員 城西大学教授 関 俊暢

<u>I 審議事項</u>

1 新規治験に関する審議(1 件)

(1)

管理番号	医治 2025-1
治験課題名	再発・難治性高リスク神経芽腫患者に対する抗 GD2 抗体 (ジヌツキシマブ) とテモゾロミド、イリノテカン、及びフィルグラスチムを併用する免疫化 学療法に関する有効性と安全性を評価する多施設共同医師主導治験
治験依頼者	医師主導治験
責任医師	康勝好
審議事項	[新規審査] 治験責任医師から本試験の概要説明後、これまでに得られている非臨床 試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の適否について審議した。
審議結果	承認

1 治験継続に関する審議(7 件)

※) [安全性情報]の「当該治験薬で発生した重篤な有害事象」には個別症例報告、年次報告 (治験安全性最新報告概要)、研究報告、措置報告、使用上の注意改訂のお知らせを含む。

(1)

管理番号	治 2021-7
治験課題名	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
治験依頼者	サノフィ(株)
責任医師	康勝好
審議事項	[治験に関する変更] ・治験実施計画書 別紙 ・治験薬概要書

	・治験実施契約書
	・受託研究費積算書<埼玉様式3>
	・治験に要する費用内訳<埼玉様式7>
	以上について、引き続き治験を実施する事の妥当性について審議した。
審議結果	承認

(2)

管理番号	医治 2023-1
	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
治験課題名	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
治験依頼者	医師主導治験
責任医師	康勝好
	[安全性情報]
	・当該治験薬で発生した重篤な有害事象
審議事項	[治験に関する変更]
	・治験実施計画書 別紙
	以上について、引き続き治験を実施する事の妥当性について審議した。
審議結果	承認

(3)

管理番号	治 2024-2
治験課題名	滑膜肥厚を伴う血友病A患者におけるエフアネソクトコグアルファの予防 的投与
治験依頼者	サノフィ (株)
責任医師	康勝好
審議事項	[治験に関する変更] ・eCOA 患者ユーザーガイド 以上について、引き続き治験を実施する事の妥当性について審議した。
審議結果	承認

(4)

管理番号	治 2022-2
治験課題名	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による小児全身型重症筋無力症患者を
	対象とした Nipocalimab の第Ⅱ/Ⅲ相試験
治験依頼者	ヤンセンファーマ (株)
責任医師	菊池 健二郎
	[安全性情報]
審議事項	・当該治験薬で発生した重篤な有害事象
	以上について、引き続き治験を実施する事の妥当性について審議した。
審議結果	承認

(5)

管理番号	治 2023-3
治験課題名	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
治験依頼者	武田薬品工業(株)
責任医師	岩間 達
審議事項	[安全性情報]

	・当該治験薬で発生した重篤な有害事象
	[治験に関する変更]
	・グローバル治験薬概要書
	・グローバル治験薬概要書 補遺
	以上について、引き続き治験を実施する事の妥当性について審議した。
審議結果	承認

(6)

管理番号	治 2024-1
治験課題名	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および
	小児活動期クローン病患者を対象としたMLN0002の第3b相試験
治験依頼者	武田薬品工業(株)
責任医師	岩間 達
審議事項	安全性情報]
	・当該治験薬で発生した重篤な有害事象
	[治験に関する変更]
	・グローバル治験薬概要書
	・グローバル治験薬概要書 補遺
	以上について、引き続き治験を実施する事の妥当性について審議した。
審議結果	承認

(7)		
	管理番号	医治 2024-1
	治験課題名	小児期発症のネフローゼ症候群早期再発例における IDEC-C2B8 投与の有効
	口映味趣名	性の検討-多施設共同ランダム化並行群間比較試験(JSKDC12)-
	治験依頼者	医師主導治験
	責任医師	藤永 周一郎
		[安全性情報]
	審議事項	・当該治験薬で発生した重篤な有害事象
		以上について、引き続き治験を実施する事の妥当性について審議した。
	審議結果	承認

Ⅱ 報告事項

1 治験終了報告について (1件)

1

管理番号	治 2023-2
治験課題名	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
治験依頼者	武田薬品工業(株)
責任医師	岩間 達
報告事項	<報告>
	・治験終了報告書

2 開発の中止等に関する報告について(1件)

1

管理番号	医治 2019-2

治験課題名	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
治験依頼者	医師主導治験
責任医師	藤永 周一郎
報告事項	<報告> ・開発の中止

3 軽微な報告について (8件)

受託番号	被験薬等	依頼者	診療科 責任医師	報告内容	備考、主な報告理由
治2021-7	リルザブルチニブ試験	サノフィ(株)	血液・腫瘍科 康 勝好	治験分担医師・協力者リスト(2025年9月1日)	治験協力者の追加
治2022-2	ニポカリマブ試験	ヤンセン ファー マ(株)	神経科 菊池健二郎	治験分担医師・協力者リスト(2025年9月1日)	治験協力者の追加
治2023-3	ベドリズマブ (クローン病)試験	武田薬品工業 (株)	消化器·肝臟 科 岩間 達	治験分担医師・協力者リスト(2025年9月1日)	治験協力者の追加
治2023-6	ウステキヌマブ 継続試験	ヤンセンファー マ(株)	消化器·肝臟 科 岩間 達	治験分担医師・協力者リスト(2025年9月1日)	治験協力者の追加
医治2024-1	JSKDC12試験	医師主導	腎臓科 藤永 周一郎	治験分担医師・協力者リスト(2025年9月1日)	治験協力者の追加
治2024-1	ベドリズマブ (UC/CD)継続試験	武田薬品工業 (株)	消化器·肝臟 科 岩間 達	治験分担医師・協力者リスト(2025年9月1日)	治験協力者の追加
治2024-2	LPS18168 製造販売 後臨床試験	サノフィ(株)	血液・腫瘍科 康 勝好	治験分担医師・協力者リスト(2025年9月1日)	治験協力者の追加
治2025-1	JRM-001試験	(株)メトセラ	循環器科 星野 健司	治験分担医師・協力者リスト(2025年9月1日)	治験協力者の追加