

第212回治験審査委員会議事録概要

- 日時 令和8年1月28日（水）15時00分～15時30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（10名）

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
外部委員	城西大学教授	関 俊暢
- 欠席者（1名）

委員長	科長（医師）	清水 正樹委員長
-----	--------	----------

I 審議事項

1 治験継続に関する審議（12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	製 30-10
治験課題名	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
治験依頼者	中外製薬（株）
責任医師	康 勝好
審議事項	[治験に関する変更] ・ヘムライブラ添付文書 ・治験分担医師・治験協力者リスト 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	治 2019-13
治験課題名	ATLAS-OLE:血友病患者を対象とした fitusiran に関する試験
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] ・治験分担医師・治験協力者リスト 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 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	[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] ・治験分担医師・治験協力者リスト 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。

(4)

管理番号	医治 2023-1
治験課題名	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
治験依頼者	医師主導治験
責任医師	康 勝好
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] ・治験分担医師・治験協力者リスト 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 2024-2
治験課題名	滑膜肥厚を伴う血友病 A 患者におけるエファ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] ・製造販売後臨床試験実施計画書 別冊 ・治験分担医師・治験協力者リスト 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	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	[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] ・治験実施計画書 ・治験実施計画書 別冊

	<ul style="list-style-type: none"> ・ 治験に関する説明文書 ・ アセントB ・ アセントC ・ 治験分担医師・ 治験協力者リスト 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	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 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

(8)

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 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

(9)

管理番号	治 2023-6
治験課題名	小児患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
治験依頼者	ヤンセンファーマ (株)
責任医師	岩間 達
審議事項	[治験に関する変更] ・ 受託研究費積算書 ・ 治験に要する費用内訳 ・ 契約内容変更に関する覚書 (案) 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

(10)

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 投与の有効性の検討ー多施設共同ランダム化並行群間比較試験 (JSKDC12) ー
治験依頼者	医師主導治験
責任医師	藤永 周一郎
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

	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

(11)

管理番号	治 2025-2
治験課題名	アルポート症候群の 18～45 歳の患者を対象として、BAY 3401016 の有効性及び安全性を評価する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、前期第 II 相試験（継続投与期を含む）
治験依頼者	バイエル薬品（株）
責任医師	藤永 周一郎
審議事項	[治験に関する変更] ・説明文書および同意文書 ・同意説明文書 変更箇所一覧 ・治験薬 BAY 3401016 に係る補償制度の概要について 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

(12)

管理番号	医治 2025-2
治験課題名	先天性サイトメガロウイルス感染児の遅発性難聴を対象としたバルガンシクロビル塩酸塩ドライシロップの有効性及び安全性を評価する多施設共同プラセボ対照ランダム化並行群間比較試験（VGCV-3）
治験依頼者	医師主導治験
責任医師	菅沼 栄介
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 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 新規審査結果に対する修正対応報告について（1件）

①

管理番号	医治 2025-2
治験課題名	先天性サイトメガロウイルス感染児の遅発性難聴を対象としたバルガンシクロビル塩酸塩ドライシロップの有効性及び安全性を評価する多施設共同プラセボ対照ランダム化並行群間比較試験（VGCV-3）
治験依頼者	医師主導治験
責任医師	菅沼 栄介
報告事項	<報告> ・説明文書および同意説明文書 ・同意説明文書 変更対比表

2 治験終了報告について（1件）

①

管理番号	治 2022-3
治験課題名	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による小児機能性ディスペプシア患者を

	対象とした Z-338（アコチアミド塩酸塩水和物）の第 III 相試験
治験依頼者	ゼリア新薬工業（株）
責任医師	岩間 達
報告事項	<報告> ・ 治験終了報告

3 開発中止等に関する報告について（1件）

①

管理番号	治 2022-5
治験課題名	武田薬品工業株式会社の依頼によるアラジール症候群患者を対象とした TAK-625 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> ・ 開発の中止等に関する報告書

4 軽微な報告について（3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2024-1	TAK771継続試験	武田薬品工業 (株)	感染免疫・アレルギー科 菅沼栄介	治験分担医師・協力者リスト(2026年1月6日)	治験協力者の削除
治2023-4	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(2026年1月5日)	治験協力者の追加
医治2025-1	ジヌツキシマブ治験	医師主導	血液・腫瘍科 康 勝好	治験分担医師・協力者リスト(2026年1月5日)	治験協力者の追加