

第214回治験審査委員会議事録概要

- 日時 令和8年4月8日（水）15時00分～15時25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）	大嶋 宏一
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	副病院長兼看護部長	株崎 雅子
委員	薬剤部長	齋藤 恭子
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	宮本 嘉明
- 欠席者（1名）

委員	科長（医師）	荒川 ゆうき
----	--------	--------

I 審議事項

1 治験継続に関する審議（9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 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 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 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	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 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 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] ・添付文書 オルツビーオ 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	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	[治験に関する変更] ・治験使用薬の管理に関する手順書 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 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

(7)

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

(8)

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	[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 別冊 ・治験参加カード改訂 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	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 [治験に関する変更] ・治験実施計画書 ・同意説明文書 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 (2件)

①

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
報告事項	<報告> ・治験終了報告書

②

管理番号	治 2025-1
------	----------

治験課題名	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
治験依頼者	(株) メトセラ
責任医師	星野 健司
報告事項	<報告> ・ 治験終了報告書