

平成 29 年度第 5 回あいち小児保健医療総合センター受託研究審査委員会会議記録の概要

開催日時	平成 30 年 1 月 18 日（木）午後 5 時から午後 5 時 30 分まで		
開催場所	あいち小児保健医療総合センター 会議室		
出席委員名	金川委員長、梅村委員、加藤委員、栗山委員、小野委員、伊藤友理枝委員、杉浦委員、高田委員、竹内委員、高橋委員、水谷委員		
議題及び審議結果を含む主な議論の概要			
議題 1	小児全身性エリテマトーデス患者に、標準治療に加えてベリムマブを静脈内投与した時の安全性、有効性及び薬物動態に対する影響を評価する試験		
	成分記号	GSK1550188	開発相 第Ⅱ相
	治験依頼者	グラクソ・スミスクライン株式会社	
	対象疾患	小児全身性エリテマトーデス	
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報等に関する報告書</li> <li>・研究に関する変更申請書</li> </ul>	
	審議結果	承認	
議題 2	他の抗てんかん薬で十分な効果が認められない部分発作を有する小児てんかん患者を対象とした TRI476（オクスカルバゼピン）併用療法における有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、プラセボ対照、二重盲検並行群間比較試験及び継続する、長期投与時の安全性を評価する非盲検試験		
	成分記号	TRI476/NPC-04	開発相 製造販売後
	治験依頼者	ノーベルファーマ株式会社	
	対象疾患	他の抗てんかん薬で十分な効果が認められない部分発作を有する小児てんかん	
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報等に関する報告書</li> <li>・研究に関する変更申請書</li> </ul>	
	審議結果	承認	
議題 3	6 歳以上 18 歳未満の小児肺動脈性肺高血圧症（PAH）患者を対象として被験者ごとに用量調節したリオシグアトの安全性、忍容性及び薬物動態を評価する非盲検試験		
	成分記号	BAY63-2521/15681	開発相 第Ⅲ相
	治験依頼者	バイエル薬品株式会社	
	対象疾患	小児肺動脈性肺高血圧症	
	審議事項	<ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報等に関する報告書</li> </ul>	
	審議結果	承認	

議題 4	小児腎疾患患者を対象とした FFI-1010 の第Ⅲ相試験について			
	成分記号	FFI-1010	開発相	第Ⅲ相
	治験依頼者	株式会社富士薬品		
	対象疾患	小児腎疾患		
	審議事項	・研究に関する変更申請書		
	審議結果	承認		
	議題 5	トレプロスト注射液使用成績調査		
調査依頼者		持田製薬株式会社		
対象疾患		肺動脈性肺高血圧症		
審議事項		実施の適否		
審議結果		承認		
議題 6	アイノフロー吸入用 800ppm 使用成績調査			
	調査依頼者	エア・ウォーター株式会社		
	対象疾患	心臓手術の周術期における肺高血圧を有する患者		
	審議事項	実施の適否		
	審議結果	承認		
議題 7	レミケード点滴静注用 100 特定使用成績調査			
	調査依頼者	田辺三菱製薬株式会社		
	対象疾患	腸管型、神経型及び血管型ベーチェット病の患者		
	審議事項	実施の適否		
	審議結果	承認		
議題 8	スピラザ髄注 12mg 使用成績調査			
	調査依頼者	バイオジェン・ジャパン株式会社		
	対象疾患	脊髄性筋萎縮症		
	審議事項	実施の適否		
	審議結果	承認		