令和元年度第4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	令和元年 11 月 21 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	小野委員長、高里委員、村本委員、梅村委員、加藤委員、濱島委 員、池山委員、神谷委員、竹内委員、村上委員、吉川委員、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	・安全性情報等に関する報告書					
		・治験に関する変更申請書					
	審議結果	承認					
議題 2	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	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	・安全性情報等に関する報告書					
		・治験に関する変更申請書					
	審議結果	承認					

議題 3	小児腎疾患患者を対象とした FFI-1010 の第Ⅲ相試験				
	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	・治験終了報告書			
	審議結果	一 (報告)			
議題 4	ISIS 396443 試験に参加した脊髄性筋萎縮症患者を対象とする非				
	盲検継続試験				
	成分記号	ISIS 396443	開発相	第Ⅲ相	
	治験依頼者	サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社			
	対象疾患	脊髄性筋萎縮症			
	審議事項	・安全性情報等に関する報告書			
	審議結果	承認			
議題 5	児童及び青少年の非典型溶血性尿毒症症候群 (aHUS) 患者を				
	した ALXN1210 の第Ⅲ相、非盲検、多施設共同試験				
	成分記号	ALXN1210	開発相	第Ⅲ相	
	治験依頼者	アレクシオンファーマ合同会社			
	対象疾患	非典型溶血性尿毒症症候群			
	審議事項	・重篤な有害事象に関する報告書			
		・安全性情報等に関する報告書			
		・治験に関する変更申請書			
	審議結果	承認			
議題 6	ベンリスタ点滴静注用 小児特定使用成績調査				
	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	・実施の適否			
	審議結果	承認			