開催日時	会和9年9日		午後 5 時 30 /	分まで
開催場所	令和2年9月17日(木)午後5時から午後5時30分まで あいち小児保健医療総合センター 研修室2・3			
出席委員名	鬼頭委員長、杉浦副委員長、梅村委員、高橋委員、伊藤委員、			
山川女兵石		谷委員、竹内委員、小林委		
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	一
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			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			
	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	・治験に関する変更申請	書	
	審議結果	承認		
議題 2	ISIS 396443	IS 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			報告書	
		・治験に関する変更申請書		
	審議結果	承認		
議題 3	児童及び青少年の非典型溶血性尿毒症症候群(aHUS)患者を			患者を対象
	とした 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	・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 4	日本人小児肺	<u></u> 動脈性肺高血圧症患者を対	対象とした N	S-304 の探索
	的試験(第II相)			
	成分記号	NS-304	開発相	第Ⅱ相
	治験依頼者	日本新薬株式会社		
	対象疾患	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 5	フィコンパ製造販売後データベース調査		
	治験依頼者	リアルワールドデータ株式会社	
	対象疾患	てんかん	
	審議事項	実施の適否	
	審議結果	保留	