## 令和5年度第6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5年11月16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 地下1階 研修室2,3          |
| 出席委員名 | 鬼頭委員長、小嶋副委員長、小林委員、髙橋委員、松井委員、栗本委員、榊原委 |
|       | 員、西嶋委員、吉川委員、山田委員、酒井委員                |

| 議題1 | 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                                     | バイオジェン         |         |            |
|     |                                           | (治験国内管理人:サイネス  | ナス・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2 | ランダム化治療中止、二重盲検、プラセボ対照デザインの Period2 で NLRC4-GOF |              |     |     |
|-----|------------------------------------------------|--------------|-----|-----|
|     | 患者を対象に MAS825 の臨床的有効性、安全性、及び忍容性を評価する、3 期多施     |              |     |     |
|     | 設共同試験                                          |              |     |     |
|     | 成分記号                                           | MAS825       | 開発相 | 第Ⅱ相 |
|     | 治験依頼者 ノバルティス ファーマ株式会社                          |              |     |     |
|     | 対象疾患 NLRC4-GOF                                 |              |     |     |
|     | 審議事項                                           | ・治験に関する変更申請書 |     |     |
|     | 審議結果                                           | 承認           |     |     |

| 議題3 | 小児非典型溶血性尿毒症症候群 (aHUS) 患者を対象としてクロバリマブの有効性、 |               |                                                                                                                                          |     |
|-----|-------------------------------------------|---------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|
|     | 安全性、薬物動態及び薬力学を評価する多施設共同、単群、第Ⅲ相臨床試験        |               |                                                                                                                                          |     |
|     | 成分記号                                      | R07112689     | 開発相                                                                                                                                      | 第Ⅲ相 |
|     | 治験依頼者                                     | 中外製薬株式会社      |                                                                                                                                          |     |
|     | 対象疾患                                      | 小児非典型溶血性尿毒症症例 | に<br>に<br>は<br>は<br>は<br>は<br>は<br>は<br>は<br>に<br>は<br>に<br>は<br>に<br>は<br>に<br>に<br>に<br>に<br>に<br>に<br>に<br>に<br>に<br>に<br>に<br>に<br>に |     |
|     | 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4 | C3 腎症または免疫複合体型膜性増殖性糸球体腎炎の患者を対象とした、           |                                                 |     |     |
|-----|----------------------------------------------|-------------------------------------------------|-----|-----|
|     | Pegcetacoplan の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照、 |                                                 |     |     |
|     | 二重盲検、多施設共同試験                                 |                                                 |     |     |
|     | 成分記号                                         | APL-2                                           | 開発相 | 第Ⅲ相 |
|     | 治験依頼者                                        | 者 国内治験管理人: Worldwide Clinical Trials Japan 株式会社 |     |     |
|     | 対象疾患                                         | C3 腎症または免疫複合体型膜性増殖性糸球体腎炎                        |     | 体腎炎 |
|     | 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 | 心・血管修復パッチ「シンフォリウム」の治験参加者を対象とした前向き多機関共 |                  |  |
|------|---------------------------------------|------------------|--|
|      | 同観察研究                                 |                  |  |
|      | 研究依頼者                                 | 地方独立行政法人東京都立病院機構 |  |
|      |                                       | 東京都立小児総合医療センター   |  |
|      | 審議事項                                  | ・実施の適否           |  |
|      | 審議結果                                  | 承認               |  |