

**平成 28 年度 第 7 回小児治験ネットワーク中央治験審査委員会  
会議の記録の概要**

開催日時	平成 28 年 10 月 18 日 (火) 14:00~14:49
開催場所	国立研究開発法人 国立成育医療研究センター 管理棟 2 階 会議室 21
出席委員	横谷 進、石川 洋一、金子 剛、鈴木 康之、松谷 弘子、安達 昌功、三浦 大、 掛江 直子、丸山 達也、岩田 敏、苅谷 夏子、赤羽根 秀宣 ※但し、当該治験に関係のある委員は審議及び採決に参加しない。

●議題及び審議結果を含む主な議論の概要

**1. 治験継続の審議**

議題1	成分記号	UK-92,480	開発相	第Ⅲ相
	治験課題名	小児肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたシルデナフィル経口投与の多施設共同、一般臨床試験		
	治験依頼者	ファイザー株式会社		
	治験実施施設	1 施設		
	審議事項	<p>〔安全性情報〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験薬で発生した重篤な有害事象 (1 施設からの審議依頼による)</li> <li>〔治験に関する変更〕</li> <li>・治験薬概要書 (1 施設からの審議依頼による)</li> <li>・治験参加カード (1 施設からの審議依頼による)</li> </ul> <p>以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p>		
	審議結果	<u>承認</u>		

議題2	成分記号	PF-00695838	開発相	第Ⅲ相
	治験課題名	ファイザー株式会社の依頼による、神經因性排尿筋過活動患者を対象とした PF-00695838 の第Ⅲ相試験		
	治験依頼者	ファイザー株式会社		
	治験実施施設	6施設		
	審議事項	<p>〔安全性情報〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験薬で発生した重篤な有害事象 (6 施設からの審議依頼による)</li> <li>〔治験に関する変更〕</li> <li>・治験分担医師の変更 (1 施設からの審議依頼による)</li> </ul> <p>以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p>		
	審議結果	<u>承認</u>		

議題3	成分記号	NN-220	開発相	第III b 相
	治験課題名	ヌーナン症候群の低身長患児を対象としたNN-220の第3相臨床試験		
	治験依頼者	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社		
	治験実施施設	9施設		
	審議事項	<p>〔安全性情報〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験薬で発生した重篤な有害事象（9施設からの審議依頼による）</li> <li>〔治験に関する変更〕</li> <li>・治験薬概要書（9施設からの審議依頼による）</li> <li>・健康被害補償の概要（9施設からの審議依頼による）</li> <li>・治験分担医師の変更（1施設からの審議依頼による）</li> <li>・同意説明文書の変更（1施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p>		
	審議結果	<u>承認</u>		

議題4	成分記号	E2020	開発相	第II相
	治験課題名	E2020の第II相試験		
	治験依頼者	エーザイ株式会社		
	治験実施施設	3施設		
	審議事項	<p>&lt;報告&gt;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書別紙（3施設）</li> <li>・治験終了報告書（1施設）</li> </ul>		

議題5	成分記号	BMS-188667	開発相	第III相
	治験課題名	若年性特発性関節炎患者を対象としたアバタセプトの国内第3相試験		
	治験依頼者	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
	治験実施施設	4施設		
	審議事項	<p>〔安全性情報〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験薬で発生した重篤な有害事象（4施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p>		
	審議結果	<u>承認</u>		

議題6	成分記号	LY450190	開発相	第III相
	治験課題名	日本イーライリリー株式会社の依頼による小児肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたLY450190の第III相試験		
	治験依頼者	日本イーライリリー株式会社		

	治験実施施設	4施設
	審議事項	<p>〔安全性情報〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験薬で発生した重篤な有害事象（4施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p>
	審議結果	承認

議題7	成分記号	N8-GP	開発相	第Ⅲ相
	治験課題名	血友病A 患者における予防治療及び出血時治療、及びこれらの患者に対して行われる手術における出血の予防		
	治験依頼者	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社		
	治験実施施設	3施設		
	審議事項	<p>〔治験に関する変更〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・健康被害補償の概要（3施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>&lt;報告&gt;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書別紙（3施設）</li> </ul>		
	審議結果	承認		

議題8	成分記号	N9-GP	開発相	第Ⅲ相
	治験課題名	治療歴のない血友病B患者を対象としたnonacog beta pegol（N9-GP）の安全性及び有効性の検討		
	治験依頼者	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社		
	治験実施施設	2施設		
	審議事項	<p>〔治験に関する変更〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・健康被害補償の概要（2施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p>		
	審議結果	承認		

議題9	成分記号	BAY 59-7939	開発相	第Ⅱ相
	治験課題名	多様な静脈血栓塞栓症の乳幼児におけるリバーロキサバン経口投与の安全性、有効性、及び薬物動態／薬力学的効果特性を検討することを目的とした非盲検、非対照、30日間投与試験		
	治験依頼者	バイエル薬品株式会社		
	治験実施施設	2施設		

	審議事項	<p>〔安全性情報〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>当該治験薬で発生した重篤な有害事象（2施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p>
	審議結果	<u>承認</u>

議題10	成分記号	BAY 59-7939	開発相	第Ⅲ相
	治験課題名	急性静脈血栓塞栓症の小児における、年齢及び体重で調整した用法・用量によるリバーロキサバン投与の有効性及び安全性を検討することを目的とした多施設共同、無作為化、非盲検、実薬対照試験		
	治験依頼者	バイエル薬品株式会社		
	治験実施施設	3施設		
	審議事項	<p>〔安全性情報〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>当該治験薬で発生した重篤な有害事象（2施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>〔治験に関する変更〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>被験者募集広告（2施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>〔新規審査〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>治験実施施設追加（1施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>&lt;報告&gt;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>治験実施計画書別紙（3施設）</li> </ul>		
	審議結果	<u>承認</u>		

議題11	成分記号	PF-00345101	開発相	第Ⅲ相
	治験課題名	てんかん重積状態あるいはてんかん頻発状態の患者にロラゼパムを静脈内投与したときの有効性、安全性および薬物動態を評価する多施設共同、非盲検、無対照試験		
	治験依頼者	ファイザー株式会社		
	治験実施施設	6施設		
	審議事項	<p>〔安全性情報〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>当該治験薬で発生した重篤な有害事象（4施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>&lt;報告&gt;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>治験終了報告書（2施設）</li> </ul>		
	審議結果	<u>承認</u>		

議題12	成分記号	ACZ885	開発相	第Ⅲ相
	治験課題名	全身型若年性特発性関節炎（SJIA）患者を対象としたACZ885の第Ⅲ相試験		
	治験依頼者	ノバルティス ファーマ株式会社		
	治験実施施設	5施設		
	審議事項	<p>〔安全性情報〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験薬で発生した重篤な有害事象（4施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>〔重篤な有害事象等〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・SAE等報告書（1施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>&lt;報告&gt;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験終了報告書（1施設）</li> </ul>		
	審議結果	承認		

議題13	成分記号	VRS-317	開発相	第Ⅱ/Ⅲ相
	治験課題名	シミック株式会社（治験国内管理人）の依頼による小児成長ホルモン分泌不全症を対象としたVRS-317の第Ⅱ/Ⅲ相試験		
	治験依頼者	シミック株式会社（治験国内管理人）		
	治験実施施設	8施設		
	審議事項	<p>〔安全性情報〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験薬で発生した重篤な有害事象（8施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>〔治験に関する変更〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験薬概要書（8施設からの審議依頼による）</li> <li>・同意説明文書（2施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>〔重篤な有害事象等〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・SAE等報告書（1施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>&lt;報告&gt;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書別紙（8施設）</li> </ul>		
	審議結果	承認		

議題14	成分記号	PF-00695838	開発相	第Ⅲ相
	治験課題名	ファイザー株式会社の依頼による、神経因性排尿筋過活動患者を対象としたPF-00695838の第Ⅲ相試験（長期継続試験）		
	治験依頼者	ファイザー株式会社		
	治験実施施設	2施設		

	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（2施設からの審議依頼による） 以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
	審議結果	<u>承認</u>

議題15	成分記号	RFB002	開発相	第Ⅲ相
	治験課題名	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるRFB002の未熟児網膜症患者を対象とした臨床第Ⅲ相試験		
	治験依頼者	ノバルティス ファーマ株式会社		
	治験実施施設	6施設		
	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（6施設からの審議依頼による） 以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。		
	審議結果	<u>承認</u>		

議題16	成分記号	ALS-008176	開発相	第Ib相
	治験課題名	Respiratory Syncytialウイルス (RSV)感染症により入院した乳児を対象としたALS-008176の単回漸増及び反復漸増経口投与の安全性、忍容性、薬物動態、及び薬力学検討のためのランダム化、二重盲検、プラセボ対照、2パート試験		
	治験依頼者	ヤンセンファーマ株式会社		
	治験実施施設	9施設		
	審議事項	〔治験に関する変更〕 ・治験分担医師の変更（4施設からの審議依頼による） ・同意説明文書、治験参加カード（1施設からの審議依頼による） 以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <報告> ・治験実施計画書からの逸脱に関する報告書（1施設） ・治験実施計画書別紙（9施設）		
	審議結果	<u>承認</u>		

議題17	成分記号	NN1218	開発相	第Ⅲ相
	治験課題名	小児及び青少年1型糖尿病患者を対象としたインスリン デグルデク併用下におけるノボラピッド®注に対するfaster aspartの有効性及び安全性の検討		
	治験依頼者	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社		
	治験実施施設	7施設		

	審議事項	<p>〔安全性情報〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験薬で発生した重篤な有害事象、研究報告書（5施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>〔治験に関する変更〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験薬概要書（5施設からの審議依頼による）</li> <li>・健康被害補償の概要（5施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>〔新規審査〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施施設追加（1施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p>
	審議結果	<u>承認</u>

議題18	成分記号	NNC0195-0092	開発相	第Ⅱ相
	治験課題名	成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象としたNNC0195-0092の週1回投与における有効性及び安全性の検討		
	治験依頼者	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社		
	治験実施施設	4施設		
	審議事項	<p>〔安全性情報〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験薬で発生した重篤な有害事象（4施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>〔治験に関する変更〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験薬概要書（4施設からの審議依頼による）</li> <li>・健康被害補償の概要（4施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p>		
	審査結果	<u>承認</u>		

議題19	成分記号	DA-9501	開発相	第Ⅲ相
	治験課題名	小児患者を対象としたDA-9501（デクスマメトミジン塩酸塩）の第3相試験		
	治験依頼者	ファイザー株式会社、丸石製薬株式会社		
	治験実施施設	7施設		
	審議事項	<p>〔安全性情報〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験薬で発生した重篤な有害事象（7施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>〔治験に関する変更〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験薬概要書（7施設からの審議依頼による）</li> <li>・治験参加カード（7施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>&lt;報告&gt;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書別紙（7施設）</li> </ul>		
	審査結果	<u>承認</u>		

議題20	成分記号	TAK-536	開発相	第Ⅲ相
	治験課題名	6歳以上16歳未満の小児高血圧患者を対象としたTAK-536の第3相長期投与試験		
	治験依頼者	武田薬品工業株式会社		
	治験実施施設	10施設		
	審議事項	<p>&lt;報告&gt;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書別紙（10施設）</li> </ul>		

議題21	成分記号	RO5534262	開発相	第Ⅲ相
	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RO5534262の第Ⅲ相試験		
	治験依頼者	中外製薬株式会社		
	治験実施施設	1施設		
	審議事項	<p>〔安全性情報〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験薬で発生した重篤な有害事象、定期報告（1施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>〔治験に関する変更〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・自己注射手引きの補助資料（1施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p>		
	審査結果	<u>承認</u>		

議題22	成分記号	RFB002	開発相	第Ⅲ相
	治験課題名	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるRFB002の未熟児網膜症患者を対象とした臨床第Ⅲ相継続試験		
	治験依頼者	ノバルティス ファーマ株式会社		
	治験実施施設	1施設		
	審議事項	<p>〔安全性情報〕</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・当該治験薬で発生した重篤な有害事象（1施設からの審議依頼による）</li> </ul> <p>以上について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>&lt;報告&gt;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・治験実施計画書別紙（1施設）</li> <li>・同意説明文書の修正報告書（1施設）</li> </ul>		
	審査結果	<u>承認</u>		

以上