

**令和3年度 第4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 | 令和3年7月20日(火) 14:00~16:25 |
| 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4階 会議室41 |
| 出席委員 | 鈴木 康之、山谷 明正、小崎 里華、前川 貴伸、嶋田 せつ子、三浦 大、柳町 昌克、掛江 直子、菊池 耕徳、田原 真理、岩田 敏、高橋 尚人、荻谷 夏子 ※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. 新規治験の審査

1)

| | | | |
|--------|--|-----|-----|
| 成分記号 | CC-93538 | 開発相 | 第Ⅲ相 |
| 治験課題名 | 成人及び青年の好酸球性食道炎患者を対象とした CC-93538 の有効性及び安全性を評価する第3相、多施設共同、国際共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、導入・維持試験 | | |
| 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 | 2施設 | | |
| 審議事項 | 〔新規審査〕 治験責任医師（代表者）から本試験の概要説明後、これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の適否について審議した。 | | |
| 審議結果 | <u>修正の上で承認</u> | | |

2)

| | | | |
|--------|---|-----|-----|
| 成分記号 | JR-141 | 開発相 | 製販後 |
| 治験課題名 | ムコ多糖症 II 型患者を対象としたイズカーゴの製造販売後臨床試験 | | |
| 治験依頼者 | JCR ファーマ株式会社 | | |
| 治験実施施設 | 5施設 | | |
| 審議事項 | 〔新規審査〕 治験責任医師（代表者）から本試験の概要説明後、これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施の適否について審議した。 | | |
| 審議結果 | <u>修正の上で承認</u> | | |

2. 治験継続の審議

1)

| | | | |
|-------|---|-----|-----|
| 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 | 1 施設 |
| 審議事項 | <p>[安全性情報]</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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） <p>[治験に関する変更]</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験分担医師の変更（1 施設からの審議依頼による） <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><報告></p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験終了報告書（1 施設） |
| 審議結果 | <u>承認</u> |

2)

| | | | |
|--------|--|-----|-----|
| 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 | 1 施設 | | |
| 審議事項 | <p><報告></p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書別冊（1 施設） | | |

3)

| | | | |
|--------|--|-----|-----|
| 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児を対象とした 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"> ・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） <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> | | |

4)

| | | | |
|--------|--|-----|-----|
| 成分記号 | OPC-41061 | 開発相 | 第Ⅲ相 |
| 治験課題名 | 過剰な体液貯留を有する小児心不全患者を対象としてトルバプタンの有効性、安全性、薬物動態、及び薬力学的作用を検討する多施設共同、非盲検、用量検討試験（第Ⅲ相試験） | | |
| 治験依頼者 | 大塚製薬株式会社 | | |
| 治験実施施設 | 10 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（10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 | 承認 |

5)

| | | | |
|--------|---|-----|-----|
| 成分記号 | MOD-4023 | 開発相 | 第Ⅲ相 |
| 治験課題名 | EPS インターナショナル株式会社（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性低身長症患者を対象とした MOD-4023 の第Ⅲ相試験 | | |
| 治験依頼者 | （治験国内管理人） EPS インターナショナル株式会社 | | |
| 治験実施施設 | 6 施設 | | |
| 審議事項 | <報告> ・治験実施計画書別冊（6施設） | | |

6)

| | | | |
|--------|---|-----|-----|
| 成分記号 | L059/L059IV | 開発相 | 第Ⅲ相 |
| 治験課題名 | ユーシービージャパン株式会社の依頼によるレベチラセタムの第Ⅲ相試験 | | |
| 治験依頼者 | ユーシービージャパン株式会社 | | |
| 治験実施施設 | 7 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（7施設からの審議依頼による） [重篤な有害事象等] ・SAE 等報告書（3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 | 承認 | | |

7)

| | | | |
|--------|--|-----|-------|
| 成分記号 | R07034067 | 開発相 | 第Ⅱ/Ⅲ相 |
| 治験課題名 | 脊髄性筋萎縮症Ⅱ型及びⅢ型患者を対象とした R07034067 の安全性、忍容性、薬物動態、薬力学及び有効性を検討する 2 パートシームレス多施設共同ランダム化プラセボ対照二重盲検試験 | | |
| 治験依頼者 | 中外製薬株式会社 | | |
| 治験実施施設 | 4 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、安全性データベースシステム切り替えによる海外重篤副作用報告の入手遅延に対する対応について（4施設からの審議依頼による） [治験に関する変更] ・治験薬概要書（4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> ・開発の中止等に関する報告書、安全性データベースシステム切り替えによる海外重篤副作用報告 | | |

| | |
|------|------------------------------|
| | 遅延の可能性に関するレター、治験実施計画書別紙（4施設） |
| 審議結果 | 承認 |

8)

| | | | |
|--------|---|-----|-------|
| 成分記号 | LCZ696 | 開発相 | 第Ⅱ/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心不全を有する小児患者を対象とした LCZ696 の第Ⅱ/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 | 3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（3施設からの審議依頼による） [治験に関する変更] ・治験薬概要書（3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 | 承認 | | |

9)

| | | | |
|--------|---|-----|-------|
| 成分記号 | MD-0901 | 開発相 | 第Ⅱ/Ⅲ相 |
| 治験課題名 | 持田製薬株式会社の依頼による活動期の小児潰瘍性大腸炎患者を対象とした MD-0901 の第Ⅱ/Ⅲ相試験 | | |
| 治験依頼者 | 持田製薬株式会社 | | |
| 治験実施施設 | 1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（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。 | | |
| 審議結果 | 承認 | | |

10)

| | | | |
|--------|--|-----|-----|
| 成分記号 | DRB436、TMT212 | 開発相 | 第Ⅱ相 |
| 治験課題名 | ノバルティスファーマ株式会社依頼による DRB436/TMT212 の第Ⅱ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 | 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） [治験に関する変更] ・治験分担医師の変更（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。 | | |
| 審議結果 | 承認 | | |

11)

| | | | |
|--------|---|-----|-----|
| 成分記号 | D961H | 開発相 | 第Ⅲ相 |
| 治験課題名 | 日本人小児患者を対象とした D961H の第Ⅲ相オープン試験 | | |
| 治験依頼者 | アストラゼネカ株式会社 | | |
| 治験実施施設 | 5 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、研究報告（5 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 | 承認 | | |

12)

| | | | |
|--------|--|-----|-----|
| 成分記号 | LY3009104 | 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若年性特発性関節炎を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相二重盲検試験 | | |
| 治験依頼者 | 日本イーライリリー株式会社 | | |
| 治験実施施設 | 3 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（3 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 | 承認 | | |

13)

| | | | |
|--------|--|-----|-----|
| 成分記号 | LY3009104 | 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若年性特発性関節炎を対象とした LY3009104 の長期第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 | [安全性情報] ・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） 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 | 承認 | | |

14)

| | | | |
|-------|---|-----|-----|
| 成分記号 | TMX-67 | 開発相 | 第Ⅱ相 |
| 治験課題名 | 帝人ファーマ株式会社の依頼による痛風を含む高尿酸血症の小児患者を対象とした TMX-67 の第Ⅱ相試験 | | |
| 治験依頼者 | 帝人ファーマ株式会社 | | |

| | |
|--------|---|
| 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"> ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象、治験安全性最新報告概要 (3 施設からの審議依頼による) ・医薬品リスク管理計画書 (1 施設からの審議依頼による) <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><報告></p> <ul style="list-style-type: none"> ・医薬品リスク管理計画書 (2 施設) ・治験終了報告書 (2 施設) |
| 審議結果 | <u>承認</u> |

15)

| | | | |
|--------|---|-----|-----|
| 成分記号 | JR-401 | 開発相 | 第Ⅲ相 |
| 治験課題名 | SHOX 異常症における低身長に対する JR-401 の第Ⅲ相試験 | | |
| 治験依頼者 | JCR ファーマ株式会社 | | |
| 治験実施施設 | 4 施設 | | |
| 審議事項 | <p>[治験に関する変更]</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験責任医師の変更、同意説明文書、治験参加カード、投薬記録表、治験分担医師の変更 (1 施設からの審議依頼による) <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><報告></p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書別冊 (4 施設) | | |
| 審議結果 | <u>承認</u> | | |

16)

| | | | |
|--------|--|-----|-----|
| 成分記号 | somapacitan | 開発相 | 第Ⅲ相 |
| 治験課題名 | 成長ホルモン分泌不全性低身長症患儿を対象として、somapacitan の週 1 回投与の有効性及び安全性を 1 日 1 回投与の Norditropin® と比較検討する | | |
| 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 | 10 施設 | | |
| 審議事項 | <p>[安全性情報]</p> <ul style="list-style-type: none"> ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象 (10 施設からの審議依頼による) <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> | | |

17)

| | | | |
|-------|--|-----|-----|
| 成分記号 | somapacitan | 開発相 | 第Ⅱ相 |
| 治験課題名 | 2 歳又はそれ以上の年齢においても成長の catch-up がみられなかった Smallfor Gestational Age 性低身長症患儿を対象として、somapacitan の週 1 回投与の有効性及び安全性を 1 日 1 回投与の Norditropin® と比較検討する用量設定試験 | | |
| 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 | 6 施設 |
| 審議事項 | <p>[安全性情報]</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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） <p>[治験に関する変更]</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験責任医師の変更、同意説明文書、治験参加カード、治験分担医師の変更（1 施設からの審議依頼による） <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 |

18)

| | | | |
|--------|---|-----|-----|
| 成分記号 | TMX-67 | 開発相 | 第Ⅱ相 |
| 治験課題名 | <p>帝人ファーマ株式会社の依頼による痛風を含む高尿酸血症の小児患者を対象とした TMX-67 の第Ⅱ相試験（継続試験）</p> | | |
| 治験依頼者 | 帝人ファーマ株式会社 | | |
| 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"> ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象、治験安全性最新報告概要（3 施設からの審議依頼による） ・医薬品リスク管理計画書（1 施設からの審議依頼による） <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><報告></p> <ul style="list-style-type: none"> ・医薬品リスク管理計画書（2 施設） ・治験終了報告書（1 施設） | | |
| 審議結果 | 承認 | | |

19)

| | | | |
|--------|---|-----|-----|
| 成分記号 | JR-141 | 開発相 | 第Ⅲ相 |
| 治験課題名 | JR-141 のムコ多糖症Ⅱ型患者を対象とした継続投与試験 | | |
| 治験依頼者 | JCR ファーマ株式会社 | | |
| 治験実施施設 | 7 施設 | | |
| 審議事項 | <p>[治験に関する変更]</p> <ul style="list-style-type: none"> ・添付文書（6 施設からの審議依頼による） <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><報告></p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験安全性最新報告概要（7 施設） | | |
| 審議結果 | 承認 | | |

20)

| | | | |
|-------|--|-----|-----|
| 成分記号 | NN7415 | 開発相 | 第Ⅲ相 |
| 治験課題名 | <p>インヒビターを保有しない血友病 A 及び B 患者を対象とした concizumab の予防治療における有効性及び安全性の検討</p> | | |

| | |
|--------|---|
| 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"> ・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） <p>[治験に関する変更]</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書、治験薬概要書（4 施設からの審議依頼による） <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><報告></p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書別冊（4 施設） |
| 審議結果 | <u>承認</u> |

21)

| | | | |
|--------|--|-----|-----|
| 成分記号 | LY3009104 | 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全身型若年性特発性関節炎を対象とした LY3009104 の第Ⅲ相二重盲検試験 | | |
| 治験依頼者 | 日本イーライリリー株式会社 | | |
| 治験実施施設 | 3 施設 | | |
| 審議事項 | <p>[安全性情報]</p> <ul style="list-style-type: none"> ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象（3 施設からの審議依頼による） <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> | | |

22)

| | | | |
|--------|--|-----|-----|
| 成分記号 | LCZ696 | 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小児心不全患者を対象とした LCZ696 の第Ⅲ相長期投与試験 | | |
| 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 | 3 施設 | | |
| 審議事項 | <p>[安全性情報]</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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） <p>[治験に関する変更]</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験薬概要書（1 施設からの審議依頼による） <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> | | |

23)

| | | | |
|-------|---|-----|-------|
| 成分記号 | PF-00914730 | 開発相 | 第Ⅲ/Ⅳ相 |
| 治験課題名 | ファイザー株式会社の依頼による、小児患者を対象とした PF-00914730 の第 3/4 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"> ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象、治験安全性最新報告概要（6 施設からの審議依頼による） <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>< 報告 ></p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験実施計画書 日本語版の誤記載のレター（6 施設） |
| 審議結果 | 承認 |

24)

| | | | |
|--------|--|-----|-----|
| 成分記号 | BAY 86-5321 | 開発相 | 第Ⅲ相 |
| 治験課題名 | 試験 20090 で治験治療を受けた未熟児網膜症患者を対象とした長期経過の評価を目的とした継続試験 | | |
| 治験依頼者 | バイエル薬品株式会社 | | |
| 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"> ・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） <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 | | |

25)

| | | | |
|--------|--|-----|-----|
| 成分記号 | nemolizumab | 開発相 | 第Ⅲ相 |
| 治験課題名 | nemolizumab の小児アトピー性皮膚炎患者に対する第Ⅲ相試験 -比較/長期継続投与試験- | | |
| 治験依頼者 | マルホ株式会社 | | |
| 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"> ・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） <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 | | |

26)

| | | | |
|--------|--|-----|-----|
| 成分記号 | ALXN1210 | 開発相 | 第Ⅲ相 |
| 治験課題名 | アレクシオンファーマ合同会社の依頼による造血幹細胞移植 (HSCT) 後に血栓性微小血管症 (TMA) を呈する患者を対象としたラブリズマブの第Ⅲ相試験 | | |
| 治験依頼者 | アレクシオンファーマ合同会社 | | |
| 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"> ・当該治験薬で発生した重篤な有害事象（3 施設からの審議依頼による） <p>[治験に関する変更]</p> <ul style="list-style-type: none"> ・治験薬概要書、治験薬概要書の誤記訂正のための Note to file（3 施設からの審議依頼による） | | |

| | |
|------|--|
| | <ul style="list-style-type: none"> ・ COVID-19_Vaccine_Risk_Assessment_Memo_ガイダンス改訂に伴うレター (1 施設からの審議依頼による) <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><報告></p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書別冊 (3 施設) |
| 審議結果 | 承認 |

27)

| | | | |
|--------|---|-----|-----|
| 成分記号 | PNU-180307 | 開発相 | 第Ⅲ相 |
| 治験課題名 | 日本人プラダー・ウィリ症候群 (PWS) 患者を対象にソマトロピンの有効性及び安全性を評価する第3相, 多施設共同, 非盲検, 多コホート試験 | | |
| 治験依頼者 | ファイザー株式会社 | | |
| 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"> ・ 当該治験薬で発生した重篤な有害事象、治験安全性最新報告概要 (3 施設からの審議依頼による) <p>[治験に関する変更]</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 施設情報公開に関する資料、Thankyou Letter (1 施設からの審議依頼による) <p>[重篤な有害事象等]</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ SAE 等報告書 (1 施設からの審議依頼による) <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><報告></p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書別紙、治験実施計画書の運用および記載の変更に関するレター (3 施設) | | |
| 審議結果 | 承認 | | |

28)

| | | | |
|--------|--|-----|-----|
| 成分記号 | JR-401 | 開発相 | 第Ⅲ相 |
| 治験課題名 | SHOX 異常症における低身長に対する JR-401 の継続投与試験 | | |
| 治験依頼者 | JCR ファーマ株式会社 | | |
| 治験実施施設 | 2 施設 | | |
| 審議事項 | <p><報告></p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書別冊 (2 施設) | | |

29)

| | | | |
|--------|---|-----|-----|
| 成分記号 | Lonapegsomatropin | 開発相 | 第Ⅲ相 |
| 治験課題名 | PRA ヘルスサイエンス株式会社の依頼による日本人小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした lonapegsomatropin の第3相試験 | | |
| 治験依頼者 | (治験国内管理人) PRA ヘルスサイエンス株式会社 | | |
| 治験実施施設 | 6 施設 | | |

| | |
|------|----------------------------|
| 審議事項 | <報告> ・ 治験実施計画書別紙 (6 施設) |
|------|----------------------------|

30)

| | | | |
|--------|---|-----|-----|
| 成分記号 | CP-690, 550 | 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、潰瘍性大腸炎を有する小児患者を対象とした CP-690, 550 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 | 5 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、措置報告 (5 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 | 承認 | | |

31)

| | | | |
|--------|--|-----|-----|
| 成分記号 | TAK-536 | 開発相 | 第Ⅲ相 |
| 治験課題名 | 武田薬品工業株式会社の依頼による 2 歳以上 6 歳未満の小児高血圧症患者を対象とした TAK-536 の第 3 相試験 | | |
| 治験依頼者 | 武田薬品工業株式会社 | | |
| 治験実施施設 | 8 施設 | | |
| 審議事項 | [新規審査] ・ 治験実施施設追加 (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> ・ 治験実施計画書別紙 (7 施設) | | |
| 審議結果 | 承認 | | |

32)

| | | | |
|--------|--|-----|----------------|
| 成分記号 | JR-142 | 開発相 | 第Ⅱ相 (Ⅱa・Ⅱb 含む) |
| 治験課題名 | JR-142 の小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした第Ⅱ相試験 | | |
| 治験依頼者 | JCR ファーマ株式会社 | | |
| 治験実施施設 | 7 施設 | | |
| 審議事項 | [治験に関する変更] ・ 治験責任医師の変更、治験分担医師の変更、治験参加カード (1 施設からの審議依頼による) ・ 被験者募集資料 (1 施設からの審議依頼による) ・ 治験の費用の負担(被験者への支払)について (1 施設からの審議依頼による) ・ 同意説明文書 (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。 <報告> ・ 治験実施計画書別冊 (7 施設) | | |

| | |
|------|----|
| 審議結果 | 承認 |
|------|----|

以上