2024年5月開催

沖縄県立南部医療センター・こども医療センター治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2024年5月16日(木) 14:00~15:00 会議室2・3
開催場所	2024 中 5 月 16 日 (水) 14 . 00 ~ 13 . 00 云 戦 至 2 · 3
出席委員名	重盛康司、大城達男、長嶺知明、徳嶺恵子、大嶺淳、津波古正江、稲嶺秀樹、大城健伸、
	新田早苗、山岡明奈、樋口美智子
	議題1. 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 【審議】①安全性情報報告資料に基づき、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。 ②治験に関する変更(治験薬概要書)について審議した。 【結果】①②ともに承認
	議題 2. EFFICACY AND SAFETY OF POZELIMAB AND CEMDISIRAN COMBINATION THERAPY IN PATIENTS WITH SYMPTOMATIC GENERALIZED MYASTHENIA GRAVIS 症候性全身型重症筋無力症患者を対象とした pozelimab 及び cemdisiran 併用療法
	の有効性及び安全性
	【審議】①安全性情報報告資料に基づき、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。
	②治験に関する変更(治験薬概要書)について審議した。
議題及び審議	【結果】①②ともに承認
結果を含む主	
な議論の概要	議題3. パーキンソン病患者を対象としたBIIB122の有効性及び安全性を評価する多施設共
	同無造作化二重盲検プラセボ対照 第Ⅱb相試験
	【審議】治験に関する変更(治験実施計画書・説明文書、同意文書・その他(治験
	参加カード、被験者への支払いに関する資料))について審議した。
	【結果】承認
	議題 4. 肺炎球菌感染のリスクを有する小児及び青少年を対象に V116 の安全性、忍容性及
	び免疫原生を評価する無作為化、二重盲検、第Ⅲ相試験
	【審議】安全性情報報告資料に基づき、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。
	【結果】承認
	議題 5.アタマジラミ症患者を対象とした KAR の検証的試験
	【審議】①安全性情報報告資料に基づき、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。
	②治験に関する変更(その他(被験者の募集の手順(広告など)に関する
	資料))について審議した。

	【結果】①②ともに承認
特記事項	