

2024年10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10月17日(木) 14:00~15:00 会議室2・3
開催場所	沖縄県立南部医療センター・こども医療センター
出席委員名	重盛康司、長嶺知明、宮里均、徳嶺恵子、大嶺淳、津波古正江、稲嶺秀樹、大城健伸、樋口美智子、山岡明奈
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題1. 中外製薬(株)依頼による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</p> <p>【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。</p> <p>②治験に関する変更(治験薬概要書)について審議した。</p> <p>【結果】①②ともに承認</p> <p>議題2. Regeneron Pharmaceuticals, Inc. 依頼によるEFFICACY AND SAFETY OF POZELIMAB AND CEMDISIRAN COMBINATION THERAPY IN PATIENTS WITH SYMPTOMATIC GENERALIZED MYASTHENIA GRAVIS</p> <p>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</p> <p>【審議】治験実施状況報告書について審議した。</p> <p>【結果】承認</p> <p>議題3. バイオジェン・ジャパン(株)依頼による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</p> <p>【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。</p> <p>【結果】承認</p> <p>議題4. MSD(株)依頼による社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、忍容性及び免疫原性を評価する無作為化、二重盲検、第Ⅲ相試験</p> <p>【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。</p> <p>【結果】承認</p> <p>議題5. グラクソ・スミスクライン(株)依頼による透析療法が必要又は慢性腎臓病に伴う貧血を有する18歳未満の小児及び青年を対象とした前向き、観察、バスケット、包括的コホート研究</p> <p>【報告】治験の中止等に関する報告をした。</p>

	<p>【結果】承認</p> <p>議題 6. グラクソ・スミスクライン(株)依頼による透析治療が必要又は不要な3ヶ月齢から18歳未満の障子及び青年の男女を対象として、慢性腎臓病に伴う貧血治療薬としてダプロデュスタットの統合された薬物動態及び安全性を検討する、非盲検、バスケット試験</p> <p>【報告】治験の最新情報および今後の計画について報告した。</p>
特記事項	