## 2025年7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

| 開催場所 沖縄県立南部医療センター・こども医療センター 田席委員名 中矢代真美、大城達男、津波美奈子、大嶺淳、津波古正江、大城健伸、新田早苗、山岡明奈、樋口美智子 議題 1. バイエル薬品(依頼による試験 20090 で治験治療を受けた未熟児網膜症患者を象とした長期経過の評価を目的とした継続試験 [報告]治験協力者の変更について報告した。 議題 2. 科研製薬(株食頼によるアタマジラミ症患者を対象とした KAR の検証的試験 [報告]治験協力者の変更について報告した。 議題 3. 中外製薬(株食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、単第Ⅲ相臨床試験 [報告]治験終了について報告した。 議題 4. Regeneron Phrmaceuticals、Inc. 依頼による EFFICACY AND SAFETY OF POZELIMAB CEMDISIRAN COMBINATION THERAPY IN PATIENTS WITH SYMPTOMATIC GENERALIZ 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 cendisiran 併用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( |
|--|
| 山岡明奈、樋口美智子  議題 1. バイエル薬品㈱依頼による試験 20090 で治験治療を受けた未熟児網膜症患者を象とした長期経過の評価を目的とした継続試験 【報告】治験協力者の変更について報告した。  議題 2. 科研製薬㈱依頼によるアタマジラミ症患者を対象とした KAR の検証的試験 【報告】治験協力者の変更について報告した。  議題 3. 中外製薬㈱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、単第Ⅲ相臨床試験 【報告】治験終了について報告した。  議題 4. Regeneron Phrmaceuticals、1nc. 依頼による EFFICACY AND SAFETY OF POZELIMAB CEMDISIRAN COMBINATION THERAPY IN PATIENTS WITH SYMPTOMATIC GENERALIZ 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 併用の有効性及び安全性   |
| 議題 1. バイエル薬品㈱依頼による試験 20090 で治験治療を受けた未熟児網膜症患者を象とした長期経過の評価を目的とした継続試験 【報告】治験協力者の変更について報告した。  議題 2. 科研製薬㈱依頼によるアタマジラミ症患者を対象とした KAR の検証的試験 【報告】治験協力者の変更について報告した。  議題 3. 中外製薬㈱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、単第Ⅲ相臨床試験 【報告】治験終了について報告した。  議題 4. Regeneron Phrmaceuticals、1nc. 依頼による EFFICACY AND SAFETY OF POZELIMAB CMM STHENIA 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 併用の有効性及び安全性  |
| 象とした長期経過の評価を目的とした継続試験 【報告】治験協力者の変更について報告した。  議題 2. 科研製薬㈱依頼によるアタマジラミ症患者を対象とした KAR の検証的試験 【報告】治験協力者の変更について報告した。  議題 3. 中外製薬㈱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、単第Ⅲ相臨床試験 【報告】治験終了について報告した。  議題 4. Regeneron Phrmaceuticals、lnc. 依頼による EFFICACY AND SAFETY OF POZELIMAE CEMDISIRAN COMBINATION THERAPY IN PATIENTS WITH SYMPTOMATIC GENERALIZ 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 併用の有効性及び安全性  |
| 「番戚」①女主任情報和百員杯に塞りさ、行さ続さ石駅を失施することの安当でついて審議した。 ②治験に関する変更(説明文書、同意文書)について審議した。 【結果】①②共に承認  |
| 特記事項   |