

2016年10月 治験審査委員会
会議の記録の概要

地方独立行政法人 大阪府立病院機構
大阪府立母子保健総合医療センター
2016年10月4日作成

開催日時 開催場所	2016年10月3日（月）16時35分～16時45分 中央会議室
出席委員名	木内惠子、川田博昭、光田信明、位田忍、岡本伸彦、井上雅美、 鈴木保宏、山本勝輔、小杉恵、石川照久、福寿祥子、大庭毅、林園隆夫、 佐保美奈子、志知道博
議題及び 審議結果を含 む主な議論の 概要	<p>【1】 新規申請に関する審議 なし</p> <p>【2】 治験の継続に関する審議</p> <p>議題1 「協和発酵キリン株式会社の依頼による小児X染色体遺伝性低リン血症 性くる病・骨軟化症患者を対象としたKRN23の第Ⅲ相臨床試験」 (依頼者：協和発酵株式会社 / 研究段階：第Ⅲ相) (内容)：安全性情報に関する報告について、 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>審議結果：承認</p> <p>議題2 「ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有する小児患者 を対象としたLacosamide(SPM927)の長期継続投与試験（第Ⅱ相試 験）」(依頼者：ユーシービージャパン株式会社 / 研究段階：第Ⅱ相) (内容)：安全性情報に関する報告について、 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>審議結果：承認</p> <p>議題3 「中心静脈栄養療法施行中のセレン欠乏を示す患者を対象とした FPF3400の第Ⅲ相試験－多施設共同オープン試験－」 (依頼者：藤本製薬株式会社 / 研究段階：第Ⅲ相) (内容)：治験実施計画書別冊の改訂、治験薬概要書の改訂について、 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>審議結果：承認</p>

	<p>議題 4</p> <p>「セレンの補充を必要とする患者を対象とした FPF3400 の長期投与試験－多施設共同オープン試験－」</p> <p>(依頼者：藤本製薬株式会社 / 研究段階：第Ⅲ相)</p> <p>(内容)：治験実施計画書別冊の改訂、治験薬概要書の改訂、重篤な有害事象に関する報告について、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>審議結果：承認</p>
報告事項	<p>「協和発酵キリン株式会社の依頼による小児 X 染色体遺伝性低リン血症性くる病・骨軟化症患者を対象とした KRN23 の第Ⅲ相臨床試験」</p> <p>(内容) 補償制度の概要の改訂（一部修正報告）</p>
	<p>「ユーシービージャパン株式会社の依頼による部分発作を有する小児患者を対象とした Lacosamide(SPM927)の長期継続投与試験（第Ⅱ相試験）」</p> <p>(内容) 補償制度の概要（一部修正報告）</p>
	<p>「中心静脈栄養療法施行中のセレン欠乏を示す患者を対象とした FPF3400 の第Ⅲ相試験－多施設共同オープン試験－」</p> <p>(内容) 治験終了報告</p>
特記事項	なし

承認：治験審査委員会 委員長 木内 恵子