2025 年 9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 大阪母子医療センター

2025年9月2日作成

	2025 年 9 月 2 日作成
開催日時	2025年9月1日(月)16時30分~16時56分
開催場所	中央会議室
出席委員名	光田信明、平野慎也、和田和子、道上敏美、清水義之、井上聡子、
四师安貝石	
	田中はるみ、入江明美、平位健治、阪本泰敏、幸島淳、宇藤裕子
議題及び	【1】 治験の継続に関する審議
審議結果を	議題 1
含む主な議論	「小児静脈栄養関連胆汁うっ滯 (腸管不全関連肝障害) に対する魚油由来
の概要	一 静注用脂肪乳剤の有効性と安全性に関する医師主導治験(第Ⅲ相オープ
♥ンイトルム女	昨在77月10日初にこ女主はに関する区間主等行機(第二日2) ン検証試験)
	グ快証政験/]
	(内容)
	審議:重篤な有害事象に関する報告書(第1報)(第2報)、治験実施計
	画書別紙の改訂について、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。
	(審議結果) 承認
	議題 2
	<u>『ベーニ</u> 「ゼリア新薬工業株式会社の依頼による小児機能性ディスペプシア患者
	・
	(内容)
	審議:安全性情報について、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
	議題 3
	<u>■ </u>
	1110 20 02/176
	 (内容)
	審議:安全性情報について、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
	議題 4
	
	Nipocalimab の有効性と安全性を評価する第 III 相,多施設共同,ラ
	Nipocaiman の有効性と女生性を評価する第 III 相,多飑散共同, / ンダム化,二重盲検,プラセボ対照試験」
	イクム76, ―里目使,ノノビの刈炽矾概]

(内容)

審議:安全性情報、治験等経費算出表の改訂について、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。

(審議結果) 承認

議題 5

「先天性サイトメガロウイルス感染児の遅発性難聴を対象としたバルガンシクロビル塩酸塩ドライシロップの有効性および安全性を評価する 多施設共同プラセボ対照ランダム化並行群間比較試験(VGCV-3)」

(内容)

審議:安全性情報、モニタリング報告書について、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

議題 6

「パレクセルインターナショナル株式会社の依頼による歩行不能及び歩行可能なデュシェンヌ型筋ジストロフィー患者を対象として SRP-9001 の安全性及び有効性を評価する第 3 相多国籍ランダム化二重盲検プラセボ対照全身遺伝子導入療法試験(ENVISION)」

(内容)

審議:安全性情報、一時的な症例組み入れ/投与中断時における治験実施施設向け暫定ガイダンスレターについて、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

報告:一部修正の上承認の報告 (同意説明文書の改訂)

議題 7

「小野薬品工業株式会社の依頼によるてんかんを対象とした ONO-2017 (cenobamate) の第Ⅲ相試験」

(内容)

審議:安全性情報について、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

議題 8

「アンジェルマン症候群の小児及び成人患者を対象とした ION582 の有効性及び安全性に関する第 III 相試験」

(内容)

報告:一部修正の上承認の報告 (同意説明文書の改訂)

特記事項

なし

承認:治験審査委員会 委員長 光田 信明 印