

令和7年度第3回あいち小児保健医療総合センター受託研究審査委員会会議記録の概要

開催日時	令和7年7月17日（木）午後4時45分から午後5時30分まで
開催場所	あいち小児保健医療総合センター 地下1階 研修室2・3
出席委員名	鬼頭委員長、榊原副委員長、小林委員、高橋委員、松井委員、吉兼委員、藤原委員、吉川委員、酒井委員、石原委員

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		
	成分記号	R07112689	開発相 第Ⅲ相
	治験依頼者	中外製薬株式会社	
	対象疾患	小児非典型溶血性尿毒症症候群（aHUS）	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告書	
	審議結果	承認	

議題2	C3腎症または免疫複合体型膜性増殖性糸球体腎炎の患者を対象とした、Pegcetacoplanの長期安全性及び有効性を評価する非盲検、非無作為化、多施設共同、継続投与試験		
	成分記号	APL-2	開発相 第Ⅲ相
	治験依頼者	国内治験管理人：Worldwide Clinical Trials Japan 株式会社	
	対象疾患	C3腎症または免疫複合体型膜性増殖性糸球体腎炎	
	審議事項	・安全性情報等に関する報告書 ・治験に関する変更申請書	
	審議結果	承認	

議題3	小児期発症のネフローゼ症候群早期再発例における IDEC-C2B8 投与の有効性の検討 －多施設共同ランダム化並行群間比較試験（JSKDC12）－【医師主導治験】	
	自ら治験を実施する者	藤田直也
	対象疾患	ネフローゼ症候群
	審議事項	・安全性情報等に関する報告書 ・治験に関する変更申請書
	審議結果	承認

議題 4	男女の進行性骨化性線維異形成症の小児患者と成人患者を対象として fidrisertib (IPN60130) を 2 種類の用法・用量で経口投与したときの有効性及び安全性を評価する第Ⅱ相試験		
	成分記号	IPN60130	開発相 第Ⅱ相
	治験依頼者	Ipsen 社 (国内治験管理人: ICON クリニカルリサーチ合同会社)	
	対象疾患	進行性骨化性線維異形成症	
	審議事項	・ 重篤な有害事象に関する報告書	
	審議結果	承認	