

地方独立行政法人 福岡市立病院機構 福岡市立こども病院		開催日時	2026年2月2日（月） 16:30～16:48
令和 7 年度 第 11 回 治験審査委員会		開催場所	2F 会議室 2
会議の記録の概要			
出席委員	【委員長】 手塚 純一郎 【副委員長】 佐川 浩一 【委 員】 水野 圭一郎、吉良 龍太郎、由留部 圭伍、安部 朋子、柳田 茂、 板迫 理江、廣田 陽子、吉原 達也、長谷山 貴博		
議題及び審議結果を含む主な議論の概要			
《 審 議 》			
議題 1	課題名	静脈奇形、リンパ管奇形、クリッペル・トレノネー症候群等の脈管奇形患者を対象としたKP-001の長期投与試験（第III相）	
		依頼者 科研製薬株式会社	成分記号（※一般名の場合はその名称） KP-001 第III相
	審議内容	治験実施状況報告書に基づき治験継続の妥当性について審議した。	
	審議結果	承認	
議題 2	課題名	ムコ多糖症ⅢA型患者を対象としたJR-441週1回点滴投与の第Ⅰ相試験	
		依頼者 J C R ファーマ株式会社	成分記号（※一般名の場合はその名称） JR-441 第Ⅰ相
	審議内容	治験実施状況報告書に基づき治験継続の妥当性について審議した。	
	審議結果	承認	
議題 3	課題名	重症喘息を有する5歳以上12歳未満の小児患者を対象としてテゼペルマブの有効性及び安全性をプラセボと比較評価する試験	
		依頼者 アストラゼネカ株式会社	成分記号（※一般名の場合はその名称） テゼペルマブ 第III相
	審議内容	安全性情報等に関する報告書，および治験に関する変更申請書，および治験実施状況報告書に基づき治験継続の妥当性について審議した。	
	審議結果	承認	
議題 4	課題名	2歳以上6歳未満の喘息／喘息性喘鳴患者を対象としたデュピルマブの第III相試験	
		依頼者 サノフィ株式会社	成分記号（※一般名の場合はその名称） SAR231893/dupilumab 第III相
	審議内容	安全性情報等に関する報告書，および治験に関する変更申請書，および治験実施状況報告書に基づき治験継続の妥当性について審議した。	
	審議結果	承認	
議題 5	課題名	パレクセル・インターナショナル株式会社（治験国内管理人）の依頼による表皮水疱症を対象としたOleogel-S10の第III相試験	
		依頼者 （治験国内管理人） パレクセル・インターナショナル株式会社	成分記号（※一般名の場合はその名称） Oleogel-S10 第III相
	審議内容	安全性情報等に関する報告書，および治験に関する変更申請書，および治験実施状況報告書に基づき治験継続の妥当性について審議した。	
	審議結果	承認	

※裏面に続く

議題 6	課題名	Stoke社の依頼によるドラベ症候群患者を対象としたzorevunersen（STK-001）の有効性、安全性、忍容性を評価する二重盲検第3相試験		
		依頼者（治験国内管理人） IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社	成分記号（※一般名の場合はその名称） zorevunersen（STK-001）	第Ⅲ相
	審議内容	安全性情報等に関する報告書，および治験に関する変更申請書，および治験実施状況報告書に基づき治験継続の妥当性について審議した。		
	審議結果	承認		
議題 7	課題名	Longboard社の依頼による小児及び成人の発達性てんかん性脳症患者を対象としたLP352の第3相試験		
		依頼者（治験国内管理人） 株式会社新日本科学PPD	成分記号（※一般名の場合はその名称） LP352（bexicaserin）	第Ⅲ相
	審議内容	安全性情報等に関する報告書，および治験に関する変更申請書，および治験実施状況報告書に基づき治験継続の妥当性について審議した。		
	審議結果	承認		
議題 8	課題名	Longboard社の依頼による小児及び成人のDravet症候群患者を対象としたLP352の第3相試験		
		依頼者（治験国内管理人） 株式会社新日本科学PPD	成分記号（※一般名の場合はその名称） LP352（bexicaserin）	第Ⅲ相
	審議内容	安全性情報等に関する報告書，および治験に関する変更申請書，および治験実施状況報告書に基づき治験継続の妥当性について審議した。		
	審議結果	承認		
議題 9	課題名	Longboard社の依頼による小児及び成人の発達性てんかん性脳症患者を対象としたLP352の第3相非盲検試験		
		依頼者（治験国内管理人） 株式会社新日本科学PPD	成分記号（※一般名の場合はその名称） LP352（bexicaserin）	第Ⅲ相
	審議内容	安全性情報等に関する報告書，および治験実施状況報告書に基づき治験継続の妥当性について審議した。		
	審議結果	承認		
◀ 報告 ▶				
報告 1	課題名	サノフィ株式会社の依頼による小児喘息患者を対象にデュピルマブの長期安全性及び忍容性を評価する1年間試験		
		依頼者 サノフィ株式会社	成分記号（※一般名の場合はその名称） SAR231893	第Ⅲ相
	報告内容	開発の中止等に関する報告書（製造販売承認の取得）について報告した。		