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 2025年11月10日 (月) 開催日時 令和 7 年度 第 8 回 治験審査委員会 $16:32\sim16:45$ 会議の記録の概要 2F 会議室2 開催場所 【委員長】 手塚 純一郎 【副委員長】 佐川 浩一 【委員】水野 圭一郎、吉冨 ゆかり、由留部 圭伍、安部 朋子、柳田 茂、 出席委員 上村 浩司、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 ≫ 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 課題名 成分記号 (※一般名の場合はその名称) 議題 1 依頼者 JCRファーマ株式会社 第Ⅰ相 JR-441 安全性情報等に関する報告書に基づき治験継続の妥当性について審議した。 審議内容 審議結果 承認 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 課題名 成分記号 (※一般名の場合はその名称) 議題 2 依頼者 アストラゼネカ株式会社 第Ⅲ相 テゼペルマブ 審議内容 治験に関する変更申請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 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 課題名 成分記号 (※一般名の場合はその名称) 議題 3 依頼者 サノフィ株式会社 第Ⅲ相 SAR231893/dupilumab 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に基づき治験継続の 審議内容 妥当性について審議した。 審議結果 承認 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01eogel-S10の第Ⅲ相試験 課題名 依頼者 (治験国内管理人) 成分記号 (※一般名の場合はその名称) 議題 4 第Ⅲ相 パレクセル・インターナショナル株式会社 Oleogel-S10 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に基づき治験継続の 審議内容 妥当性について審議した。 承認 審議結果 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 課題名 (治験国内管理人) 依頼者 成分記号 (※一般名の場合はその名称) 議題 5 第Ⅲ相 zorevunersen (STK-001) IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社 審議内容 治験に関する変更申請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 6	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) 成分記号 (※一般名の場合はその名称) 第Ⅲ相 k式会社新日本科学PPD LP352 (bexicaserin) 第Ⅲ相	
	審議内容	安全性情報等に関する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Dravet症候群患者を対象としたLP352の第 相試験	5 3
		依頼者 (治験国内管理人) 成分記号 (※一般名の場合はその名称) 第Ⅲ相 株式会社新日本科学PPD LP352 (bexicaserin) 第Ⅲ相	
	審議内容	安全性情報等に関する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	