

## 2022 年度第 2 回 受託研究審査委員会

日 時：2022 年 5 月 10 日（火） 13:00～

開催場所：独立行政法人国立病院機構 横浜医療センター 大会議室

（新型コロナウイルス感染拡大対策として、大久保先生は、Web 会議システムにより会議に参加）

出席者：委員長 平井 耕太郎  
副委員長 小松 達司 副委員長 新藤 学  
委員 渡部 克也 委員 寺山 直子  
委員 新野 史  
非専門委員 西條 光浩  
非専門委員 渡邊 博幸 非専門委員 大森 勇一  
外部委員 望月 重信 外部委員 大久保 辰雄※  
事務局 巻島 美紀 事務局 日野 恵子  
事務局 奥村 美那子 事務局 池滝 晶子

欠席者：古谷 良輔、久野 絵巳

### 審議事項一覧

#### (1) 継続審議事項

##### 1) 治験

登録番号	責任医師名	課題名	治験依頼者	相	審議内容 (治験の継続の適否)	契約	結果
2D03	渡部 克也	EGFR遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対する、初回化学療法としてのオシメルチニブ+ラムシルマブとオシメルチニブのランダム化第Ⅱ相試験	胸部腫瘍臨床研究機構	Ⅱ	安全性に関する報告	5	承認
3A98	飼沼 実優	ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした BMS-986165 の第Ⅲ相長期試験	ブリストル・マイヤーズスクイブ 株式会社	Ⅲ	安全性に関する報告 治験に関する変更	6	承認
3A104	清水 哲也	アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした Durvalumab の第Ⅲ相試験	アストラゼネカ株式会社	Ⅲ	安全性に関する報告 治験に関する変更	3	承認
3A106	齋藤 聖	せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象とした MK-4305（スボレキサント）の第Ⅲ相試験	MSD 株式会社	Ⅲ	安全性に関する報告 治験に関する変更	8	承認

3A108	古谷 良輔	敗血症性急性腎障害患者の治療薬として組み換えヒトアルカリホスファターゼを投与したときの有効性及び安全性を検討する第3相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、2群並行群間、多施設共同、ヒポタル試験	(治験国内管理人) コーヴァンス・ジャパン株式会社	III	安全性に関する報告 治験に関する変更	10	承認
2A109	小川 祐二	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による線維化を伴う非アルコール性脂肪肝炎(NASH)患者を対象としたBI456906の第II相試験	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	II	治験に関する変更	1	承認
2A114	小川 祐二	日本イーライリリー株式会社の依頼によるNASH患者を対象としたLY3298176の第II相試験	日本イーライリリー株式会社	II	安全性に関する報告 治験に関する変更	2	承認
2A115	古谷 良輔	S-217622のSARS-CoV-2感染者対象第2/3相試験	塩野義製薬株式会社	II / III	治験に関する変更	15	承認
3A119	平井耕太郎	Bacillus-Calmette-Guerin (BCG) 不応の筋層非浸潤性膀胱がん(NMIBC)患者を対象としたCG0070の第III相試験	キッセイ薬品工業株式会社	III	安全性に関する報告 治験に関する変更	1	承認

### (3) 報告事項

#### 1) 令和4年度第1回中央治験審査委員会(2022年4月12日開催) 審査結果

登録番号	責任医師名	課題名	治験依頼者	相	審議内容	結果
2D04H	山田 英司	切除不能進行・再発小腸癌患者に対するベバシズマブ併用FOLFOX療法の第II相多施設共同二重盲検ランダム化比較試験	国立病院機構 岡山医療センター	II	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告) (モニタリング報告)	承認
3A95H	井畑 淳	従来型/生物学的DMARDの効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシニブと比較する試験	IQVIA サービスージャパン株式会社	III	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認

3A100H	只木 弘美	nemolizumabの小児アトピー性皮膚炎患者に対する 第Ⅲ相試験ー比較/長期継続投与試験ー	マルホ株式会社	Ⅲ	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認
3A101H	井畑 淳	関節リウマチ治療における GSK3196165 の長期安全性及び有効性を評価する試験	IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社	Ⅲ	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認
3A103H	小松 達司	(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第3 相非盲検試験	IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社	Ⅲ	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告) (治験に関する変更)	承認
2A110H	森 文章	左室駆出率が40%超の心不全患者に AZD4831 を投与したときの有効性及び安全性を評価する後期第2 相及び第3 相連続試験	アストラゼネカ株式会社	Ⅱ	・ 治験の継続の適否 (治験に関する変更)	承認
2A111H	小松 達司	(治験国内管理人) IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第2相無作為化、二重盲検試験	IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社	Ⅱ	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告) (治験に関する変更)	承認
3A112H	井畑 淳	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした BIIB059 の第Ⅲ相試験	バイオジェン・ジャパン株式会社	Ⅲ	・ 治験の継続の適否 (治験に関する変更)	承認
3A113H	清水 哲也	入院を要する日本人成人の複雑性腹腔内感染症患者を対象として PF-06947386 (セフトジジム・アビバクタム) に加えてメトロニダゾールを併用したときの有効性及び安全性を評価する、多施設共同、非盲検、単群、第3 相試験	ファイザー株式会社	Ⅲ	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告) (治験に関する変更)	承認
4B10H	宇治原 誠	興和株式会社の依頼による高脂血症患者を対象とした K-877 の第4相試験	興和株式会社	Ⅳ	・ 治験の継続の適否 (重篤な有害事象等に関する報告) (安全性に関する報告)	承認

## 2) 開発の中止に関する報告

登録番号	責任医師名	課題名	治験依頼者
3A74H	宇治原 誠	糖尿病性腎臓病 (DKD) と臨床診断された2型糖尿病患者における心血管系疾患の罹患率及び死亡率の低下に関して、標準治療に上乗せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験	バイエル薬品工業株式会社
3A75H	宇治原 誠	糖尿病性腎臓病 (DKD) と臨床診断された2型糖尿病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験	バイエル薬品工業株式会社

2A107	古谷 良輔	富士フィルム富山化学株式会社の依頼による発症早期COVID-19患者を対象としたファビピラビルの臨床第Ⅲ相試験	富士フィルム富山化学株式会社
-------	-------	---	----------------