

2022年度第11回 受託研究審査委員会

日 時：2023年3月14日（火）13:00～13:30

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

出席者：委員長 平井 耕太郎
副委員長 新藤 学
委員 古谷 良輔
委員 新野 史 委員 寺山 直子
非専門委員 西條 光浩 委員 久野 絵巳
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
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：小松 達司、渡部 克也

審議事項一覧

(1) 新規依頼（審議内容：実施の適否）

1) 製造販売後調査

登録番号	責任医師名	課題名	治験依頼者	契約 症例数	結果
2C333	宮崎 弘志	オンデキサ静注用 200mg 一般使用成績調査	アストラゼネ カ株式会社	1	修正 の上 承認

(2) 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	釣木澤 尚実	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の製造 販売後臨床試験	ブリストル・マ イヤーズスク イブ 株式会 社	Ⅳ	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
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
2A117	小川 祐二	代償性肝硬変に伴う clinically significant portal hypertension (CSPH) を有する患者を対象として、2 用量（固定用量レジメンに増量）の BI 685509 を 24 週間経口投与したときの、門脈圧亢進症に対する効果を検討するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	Ⅱ	安全に関する報告 治験に関する変更	2	承認
2A120	小川 祐二	代償性肝硬変で clinically significant portal hypertension (CSPH) を認める患者を対象として、BI 685509 を単独又はエンパグリフロジンとの併用で 8 週間経口投与したときの、門脈圧亢進症に対する効果を検討するランダム化、非盲検、並行群間比較試験	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社	Ⅱ	安全性に関する報告 治験に関する変更	2	承認

(2) 報告事項

1) 開発の中止・治験の終了に関する報告

登録番号	責任医師名	課題名	治験依頼者	相	報告内容
3A106	斎藤 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	・治験終了報告
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	Ⅱ	・開発の中止に関する報告

2) 令和 4 年度第 7 回中央治験審査委員会 (2022 年 10 月 11 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	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)	承認

		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			(治験に関する変更)	
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) (治験に関する変更)	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 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 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 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
2A111H	小松 達司	(治験国内管理人) IQVIA サービス 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 ジャパン株式会社	II	・ 治験の継続の適否 (治験に関する変更)	承認
2A121H	小川 祐二	アストラゼネカ株式会社の依頼による線維化を伴う非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎の成人患者を対象とした cotadutide 皮下投与の安全性及び有効性を評価する試験	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
3A123H	井畑 淳	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による活動性シェーグレン症候群患者を対象とした VAY736 の第III相試験	ノバルティス ファーマ株式会社	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
2A126H	釣木澤 尚実	治療抵抗性肺 Mycobacterium Complex 症患者を対象として Epetraborole 経口投与の有効性、安全性及び薬物動態を評価する第2/3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同 前向き試験 (MACr02)	メドペース・ジャパン株式会社	II	・ 治験の実施の適否	承認
2A127H	釣木澤 尚実	サノフィ株式会社の依頼による SAR445229 の第 II 相試験	サノフィ株式会社	II	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認
3A129H	小川 祐二	アストラゼネカ株式会社の依頼による非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした AZD2693 の第 II b 相試験	アストラゼネカ株式会社	III	・ 治験の実施の適否	承認