平成30年度第8回 受託研究審査委員会

日 時: 平成30年12月11日(火) 13:00~13:12

開催場所:国立病院機構 横浜医療センター 大会議室

出席者:委員長 小松 達司

副委員長 岩出 和徳 副委員長 髙橋 省三 委員 鈴木 宏昌 委員 新野 史 関戸 仁 委員 委員 七ツ役 千加子 非専門委員 白鳥 豊 委員 塩田 志乃恵 非専門委員 大久保 辰雄 割田 亥知朗 外部委員 大森 勇一 非専門委員 望月重信 外部委員 倉持 純子 事務局 佐野 浩士 事務局 福川 則子 奥村 美那子 事務局 事務局

事務局 伊藤 麻美子

欠席者: なし

説明者: 上田 喬士 柴田 祐司 井畑 淳

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 | 審議結果 |
|------|-------|--|------------------------|---|--------------------|----|------|
| 2A85 | 小川賢一 | ノバルティスファーマ株式会社の 依頼による帯状疱疹後神経痛患者 を対象とした第 II 相試験 | ノバルティス ファーマ株式 会社 | П | 治験に関する変更 | 3 | 承認 |
| 3A86 | 井畑 淳 | 抗好中球細胞質抗体(ANCA)関連 血管炎患者を対象に、リツキシマ ブ又はシクロホスファミド/アザ チオプリンと併用投与したときの CCX168(avacopan)の安全性及び 有効性を評価する無作為化、二重 盲検、実薬対照、第III相臨床試験 | シミック 株式会社 | Ш | 安全性に関する報告 | 2 | 承認 |

| 3A88 | 柴田 祐司 | ONO-4538 非扁平非小細胞肺がん に対する第Ⅲ相試験 | 小野薬品工業 株式会社 | Ш | 安全性に関する 報告 | 2 | 承認 |
|------|-------|---|----------------------------------|---|-----------------------|---|----|
| 3A89 | 上田 喬士 | 乾癬患者を対象とした、BMS- 986165の有効性及び安全性を検討 するプラセボ及び実薬対照試験 | ブリストル・ マイヤーズス クイブ 株式 会社 | Ш | 治験に関する変更 | 3 | 承認 |

(2) 報告事項

1) 平成30年度8回中央治験審査委員会(2018年11月13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 |
|-------|-------|--|---------------------|---|---|----|
| 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 品株式会社 | Ш | ・治験の継続の適否 (安全性に関する報告) | 承認 |
| 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 品株式会社 | Ш | ・治験の継続の適否 (安全性に関する報告) | 承認 |
| 3A76H | 岩出和徳 | 第一三共株式会社の依頼による非弁 膜症性心房細動患者を対象とした DU- 176b(エドキサバン)第皿相試験 | 第一三共株式会社 | Ш | ・治験の継続の適否 (安全性に関する報告) | 承認 |
| 3A80H | 松下 啓 | アステラス製薬依頼の腎性貧血(保 存期)を対象とする ASP1517 の第Ⅲ 相比較試験 | アステラス 製薬株式会 社 | Ш | ・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 |