# 2019 年度第 1 回 受託研究審査委員会

日 時:2019年4月10日(火) 13:00~13:20

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古谷良輔委員新野史委員塩田志乃恵委員関戸仁

委員 小杉 葉子

非専門委員 割田 亥知朗 非専門委員 白鳥 豊

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
 倉持
 純子
 事務局
 佐野
 浩士

 事務局
 福川
 則子
 事務局
 奥村
 美那子

事務局 伊藤 麻美子

説明者:井畑淳 上田 喬士 柴田 祐司

### 審議事項一覧

(1) 新規依頼 (審議内容: 実施の適否)

### 1) 治験

登録番号	責任医師名	課題名	治験依頼者	契約	審議結果
3A92	井畑 淳	GGS の MPA を対象とした第Ⅲ相試験	帝人ファーマ株式会社	1	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	審議結果
2A85	上田 喬士	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	安全性に関する報告	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 ブヌ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 治験に関する変更	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	Ħ	安全性に関する報告 治験に関する変更	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	Ħ	治験に関する変更	3	承認
2D03	柴田 祐司	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	該当なし	п	安全性に関する報告	5	承認
3A90	上田 喬士	中等度から重度の乾癬患者を対象 とした、BMS-986165の有効性及び 安全性を検討する非盲検試験	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

## (3) 報告事項

## 1) 平成30年度第12回中央治験審査委員会(2019年3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
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) (治験に関する変更)	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) (治験に関する変更)	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Ⅲ相試験	第一三共株式会社	Ш	・治験の継続の適否 (重篤な有害事象報告) (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 の第皿相比較試験	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)	承認