2020 年度第 4 回 受託研究審査委員会

日 時:2020年10月13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 平井 耕太郎

副委員長 小松 達司 副委員長 澤井 孝夫 委員 古谷 良輔 関戸 仁 委員 委員 大沢 明子 新野 史 委員 小川 洋 非専門委員 小嶋 美之 委員 非専門委員 渡邉 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 倉持 純子 事務局 田中 鉄男 事務局

事務局 日野 恵子

欠席者: 奥村 美那子

説 明 者: 奥田 美加 井畑 淳 椿原 基史 上田 喬士 古谷 良輔

審議事項一覧

(1) 新規依頼 (審議事項:実施の適否)

1) 製造販売後調査

켶	经绿番号	責任医師名	課題名	治験依頼者	契約 症例数	審議結果
2	20301	奥田 美加	レルミナ錠 40 mg一般使用成績調査	あすか製薬株式会社	3	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
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 (1 件)	3	承認

2D03	椿原 基史	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 (2 件) モニタリング報告 (1 件)	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	安全性に関する報告 (2 件)	3	承認
3A93	井畑 淳	A Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group Study of Ustekinumab in Subjects with Active Systemic Lupus Erythematosus 疾患活動性を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたウステキヌマブの多施設共同,ランダム化,二重盲検,プラセボ対照,並行群間試験	ヤンセンフ ァーマ株式 会社	ш	安全性に関する報告 (2 件)	1	承認
3A97	古谷 良輔	丸石製薬株式会社の依頼による集中治療下において呼吸管理を必要とする患者を対象としたMR13A11Aの第Ⅲ相試験	丸石製薬株 式会社	ш	治験実施状況報告 (1 件)	12	承認
3A98	上田 喬士	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	ш	安全性に関する報告 (2 件)	6	承認

(2) 報告事項

1) 令和2年度第6回中央治験審査委員会(2020年9月8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
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 チニブと比較する試験	IQVIA サー ビシーズ ジ ャパン株式 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
3А96Н	井畑 淳	生物学的 DMARD 及び/又はヤヌスキナーゼ阻害薬の効果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サリルマブと比較する試験	IQVIAサー ビシーズ ジ ャパン株式 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
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 (治験に関する変更)	承認
3A99H	小松 達司	(治験国内管理人) IQVIA サービーシーズ 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 etras imod の第3相無作為化、二重盲検試験	IQVIA サー ビシーズ ジ ャパン株式 会社	Ш	・治験の継続の適否 (治験に関する変更)	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 験一比較/長期継続投与試験一	マルホ株式 会社	Ш	・治験実施の適否	修正の 上で 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 ビシーズ ジ ャパン株式 会社	Ш	・治験実施の適否	修正の 上で 承認

3A102H	小松 達司	(治験国内管理人) IQVIA サービーシーズ 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 etras imod の第3相 二重盲検試験	IQVIA サー ビシーズ ジ ャパン株式 会社	Ш	・治験実施の適否	承認
3A103H	小松 達司	(治験国内管理人) IQVIA サービーシーズ 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	IOVIAサー ビシーズ ジ ャパン株式 会社	Ш	・治験実施の適否	承認