

# 2022年度第10回 受託研究審査委員会

日 時：2023年2月14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

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 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： 渡部 克也、大久保 辰雄

## 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
10332	上木 英人	ユルトミリス® 全身型重症筋無力症に関する特定使用成績調査	アレクシオン ファーマー合同 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 治験に関する変更	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	安全性に関する報告	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
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	治験に関する変更	2	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	治験実況報告	1	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	重篤な有害事象に関する報告 安全性に関する報告 治験に関する変更	2	承認
3A128	釣木澤 尚 実	好酸球性多発血管炎性肉芽腫症における神障害に対する GB-0998 の有効性、安全性を検討する多施設共同オープン試験	一般社団法人 日本血液製剤機構	Ⅲ	安全性に関する報告 治験に関する変更	3	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
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	・治験終了報告
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	・治験終了報告

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 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) (治験実施状況報告)	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 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 (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 (安全性に関する報告) (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 (安全性に関する報告) (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 (セフトラジウム・アピバクタム) 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 (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)	承認