

2024 年度第 6 回 受託研究審査委員会

日 時：2024 年 10 月 8 日（火）13：00～13:08

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 上木 英人
副委員長 井畑 淳 副委員長 新藤 学
委員 古谷 良輔 委員 新野 史
委員 鍋倉 幸
委員 越野 仁美
非専門委員 山内 慎也 非専門委員 大森 勇一
外部委員 望月 重信 事務局 倉持 純子
事務局 藤原 洋人 事務局 池滝 晶子
事務局 奥村 美那子 事務局 福島 恵利華
事務局 前田 百合香

欠席者：渡部 克也 水野 千鶴 西條 光浩

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	結果
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
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経障害に対する 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	12	承認

(2) 報告事項

1) 治験の終了・開発の中止等に関する報告

登録番号	責任医師名	課題名	治験依頼者	相	審議内容
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	・開発の中止等に関する報告

2) 令和6年度第6回中央治験審査委員会（2024年9月10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
3A112H	井畑 淳	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたBI1B059の第III相試験	バイオジェン・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
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
2A126H	釣木澤 尚実	治療抵抗性肺Mycobacterium avium Complex症患者を対象としてEpetraboroleの経口投与の有効性、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)	メドベイス・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
3A131H	平井 耕太郎	Meiji Seikaファルマ株式会社の依頼によるOP0595のcUTI/AP患者を対象とした第III相試験	MeijiSeikaファルマ株式会社	III	・治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認
3A132H	古谷 良輔	酸素投与が必要なウイルス性肺炎感染症による入院患者を対象としてTozorakimabの有効性及び安全性を評価する試験 (TILIA試験)	アストラゼネカ株式会社	III	・治験の継続の適否 (治験に関する変更)	承認

3A133H	只木 弘美	Nemolizumab の乳幼児及び小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした第 III 相試験 -比較/長期投与試験-	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
3A134H	森 文章	経口抗凝固剤に不適と考えられる心房細動を有するハイリスク患者を対象に、abelacimab の有効性及び安全性を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、第 III 相試験 (LILAC)	Fortrea Japan 株式会社	III	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認
3A135H	井畑 淳	活動性シェーグレン症候群における BMS-986165 の第 3 相試験	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社	III	・ 治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認
3A136H	釣木澤 尚実	慢性閉塞性肺疾患患者を対象に astegolimab の有効性及び安全性を評価する第 III 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験	Fortrea Japan 株式会社	III	・ 治験の実施の適否 (安全性に関する報告) (治験に関する変更)	承認
3A138H	井畑 淳	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚性エリテマトーデス患者を対象とした BIIB059 (litifilimab) の第 II / III 相試験	バイオジェン・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
3A140H	井畑 淳	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるシェーグレン症候群患者を対象とした VAY736 の第 III b 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
3A142H	井畑 淳	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象とした Litifilimab (BIIB059) の第 III 相長期継続試験	バイオジェン・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