2024 年度第7回 受託研究審査委員会

日 時:2024年11月12日(火)13:00~13:18

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 古谷良輔 委員 委員 新野 史 越野 仁美 鍋倉 幸 委員 委員 渡部 克也 非専門委員 西條 光浩 委員 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 福島 恵利華

 事務局
 奥村
 美那子

 事務局
 前田
 百合香

欠席者: 水野 千鶴

審議事項一覧

(1) 新規依頼 (審議内容: 実否の可否)

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		結果
10345	鈴木 雅人	タフィンラー、メキニスト特定使用成績調査	ノバルティスファーマ 株式会社	1	承認

(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	Ш	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	Ш	安全性に関する報告 治験に関する変更 実施状況報告	12	承認

3A141	井畑 淳	全身の疾患活動性が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象にdazodalibep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、プラセボ対照試験	シミック 株式会社	Ш	治験に関する変更	1	修正 の上 承認
3A143	井畑 淳	症状状態が中等度から重度のシェ ーグレン症候群患者を対象に dazodalibep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、プラセボ対照試験	シミック 株式会社	Ш	治験に関する変更	1	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
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	П	・開発の中止等に 関する報告 ・治験終了報告
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	П	・開発の中止等に 関する報告 ・治験終了報告
2A126	釣木澤 尚実	治療抵抗性肺 M Y C O B A C T E R I U M AV I U M C O M P L E X 症患者を対象としてE P E T R A B O R O L E 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 (M A C R O 2)	メドペイス・ ジャパン株式会社	П	・開発の中止等に 関する報告 ・治験終了報告

2) 令和6年度第7回中央治験審査委員会(2024年10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
3A112H	井畑 淳	バイオジエン・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BI IB059の第Ⅲ相試験	バイオジェン・ 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)	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	Ш	・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 Mycobacter ium 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)	メドペイス・ ジャパン株式会 社	П	・治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認
2A129H	小川 祐二	アストラゼネカ株式会社の依頼 による非肝硬変非アルコール性 脂肪肝炎患者を対象とした AZD2693 の第 II b 相試験	アストラゼネカ 株式会社	П	・治験の継続の適否 (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	Ш	・治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	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	Ш	・治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	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	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

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	ブリストル・マ イヤーズ スク イブ株式会社	Ш	・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 astegol imab 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	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
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	Ш	・治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	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Ⅲb 相試験	ノバルティスフ ァーマ 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
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	Ш	・治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認