

2025年度第1回 受託研究審査委員会

日 時：2025年4月8日（火）13:00～13:37

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 千葉 佐和子
委員 越野 仁美 委員 塩田 志乃恵
委員 野元 伸一 委員 藤橋 昇
外部委員 望月 重信 非専門委員 大森 勇一
事務局 藤原 洋人 事務局 倉持 純子
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：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) 治験

登録番号	責任医師名	課題名	治験依頼者	契約	結果
2A148	古谷 良輔	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるTIN816の第Ⅱb相試験	ノバルティス ファーマ 株式会社	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
3A98	高野 哲郎	ブリistol・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istol・マ イヤーズ スク イブ株式会社	Ⅲ	実施状況報告	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

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	III	実施状況報告	1	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	III	実施状況報告	1	承認
2A144	釣木澤 尚実	日本新薬株式会社の依頼による NS-229 の第 2 相試験	日本新薬株式会社	II	治験に関する変更	2	承認
3A146	釣木澤 尚実	パレクセル・インターナショナル株式会社（治験国内管理人）の依頼による重症好酸球性喘息患者を対象とした Dexpramipexole の有効性、安全性及び耐容性を評価する第 III 相臨床試験	パレクセル・インターナショナル株式会社	III	安全性に関する報告 治験に関する変更	2	承認

(3) 報告事項

1) 令和 6 年度第 12 回中央治験審査委員会（2025 年 3 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
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 BI 1B059 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)	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
2A129H	永井 康貴	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	II	・ 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 (重篤な有害事象等に関する報告) (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)	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Ⅲ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) (治験に関する変更)	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性エリテマトーデス患者を対象とした BII059 (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)	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	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 (BII059) 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
3A145H	釣木澤 尚実	慢性閉塞性肺疾患患者を対象に astegolimab の長期安全性を評価する第Ⅲ相、非盲検、継続投与試験	Fortrea Japan 株式会社	Ⅲ	・ 治験の実施の適否 (治験依頼)	承認