#### 平成 29 年度第 10 回 受託研究審查委員会

日 時: 平成30年2月13日(火) 13:00~13:26

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 小松 達司

 副委員長
 岩出
 和徳
 副委員長
 髙橋
 省三

 委員
 鈴木
 宏昌
 委員
 新野
 史

 委員
 関戸
 仁
 委員
 塩田
 志乃恵

委員 渡邊 千賀子

非専門委員 新井 秀一 非専門委員 伊藤 裕和

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

 事務局
 神長
 雅浩
 事務局
 大島
 朗

事務局 星 治美

欠席者:なし

説明者:松島昭三 小川賢一 井畑淳

岩出 和徳 小松 達司

#### 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	審議結果
10269	松島昭三	セログループ1 (ジェノタイプ1) 又はセログループ2 (ジェノタイプ2) のいずれにも該当しない C 型慢性肝炎 患者又は C 型代償性肝硬変患者を対象としたソバルディ錠 +リバビリン併用療法の特定使用成績調査	ギリアド・ サイエンシズ株式会社	1	承認

## 2) 治験

登録番号	責任医師名	課題名	治験依頼者	契約	審議結果
2A85	小川賢一	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による帯状疱疹後神 経痛患者を対象とした第II 相試験	ノバルティスファ <b>ー</b> マ 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
3A71	岩出和徳	アステラス・アムジェン・バイオ ファーマ株式会社の依頼による高 コレステロール血症患者を対象と したAMG145の第Ⅲ相試験	アステラス ・アムジェ ン ・バイオフ ァーマ株式 会社	Ш	安全性に関する <del>報告</del> 治験に関する変更	2	承認
2A77	井畑 淳	メトトレキサートによる治療で効果不十分な関節リウマチ患者を対象としたE6011の用量反応性試験	エーザイ 株式会社	П	安全性に関する報告	3	承認
2A78	井畑 淳	生物学的製剤による治療で効果不 十分な関節リウマチ患者を対象と したE6011の臨床第2相試験	エーザイ 株式会社	П	安全性に関する報告	1	承認
2A83	野中敬	大塚製薬株式会社の依頼による第  II 相試験	大塚製薬 株式会社	П	治験に関する変更	10	承認
2A84	井畑 淳	アステラス製薬依頼の前期第Ⅱ相 試験	アステラス 製薬株式会 社	П	治験に関する変更	2	承認

### (3) 報告事項

### 1) 平成29年度第10回中央治験審査委員会(2018年1月9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
3A61H	宇治原 誠	糖尿病性腎症患者を対象とした 第Ⅲ相試験 治験薬名:ABT-627(Atrasentan)	アッヴイ 合同会社	Ш	・治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認
3A65H	重松 絵理奈	ノバルティスファーマ株式会社 の依頼によるクッシング病患者 を対象とした LCI699 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
3А66Н	岩出和徳	冠動脈疾患を合併した非代償性 心不全発現後の心不全患者における全死亡、心筋梗塞及び脳卒 中発症の抑制に関して、プラセボを対照としたリバーロキサバンの有効性及び安全性を検討することを目的とした無作為化、 二重盲検、イベント主導型、多施設共同試験	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
2A69H	宇治原 誠	ノバルティスファーマ株式会社 の依頼によるクッシング病を除 く内因性クッシング症候群患者 を対象とした LCI699 の第Ⅱ相 試験	ノバルティ スファーマ 株式会社	П	・治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認
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
3A75H	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腎疾患の進行に関して、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

登録番号	責任医師名	課題名	治験依頼者	相	審議内容	結果
3A76H	岩出和徳	第一三共株式会社の依頼による 非弁膜症性心房細動患者を対象 とした DU-176b (エドキサバン) 第Ⅲ相試験	第一三共株式会社	Ш	・治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認
3A80H	松下 啓	アステラス製薬依頼の腎性貧血 (保存期)を対象とする ASP1517の第Ⅲ相比較試験	アステラス 製薬株式会 社	Ш	・治験の継続の適否 (安全性に関する報告) (実施状況報告)	承認
3A81H	松下 啓	アステラス製薬依頼の腎性貧血 (保存期)を対象とするASP1517 の第皿相比較試験	アステラス 製薬株式会 社	Ш	・治験の継続の適否 (安全性に関する報告) (実施状況報告)	承認
3A82H	関戸仁	MSD 株式会社の依頼による複雑性腹腔内感染症又は複雑性尿路感染症とした MK-7655A の第Ⅲ相試験	MSD 株式会 社	Ш	・治験の継続の適否 (安全性に関する報告)	承認