

# 令和3年度 第3回-1 受託研究審査委員会議事録

開催日時 令和3年06月16日 (水) 14:00～15:00  
場 所 独立行政法人 国立病院機構 高崎総合医療センター シミュレーション室  
出席者  
 柿崎 暁(専門:委員長)     町田 裕 (非専門)     中村 哲也 (専門:外部委員)  
 蟻川 勝(専門:副委員長)     後藤 直道(非専門)     その他...  
 栗原 秀行 (専門)     井田 篤史(非専門)  
 猿谷 真也 (専門)     長野 直美(非専門)  
 水江 麻紀子(専門)     有賀 長規 (専門:外部委員)  
事務局 吉池 基英    書記 吉池 基英

## 議事内容

### I 治験審査依頼書 等

1. 高崎総合医療センター治験進捗表
2. 審議のポイント
3. 治験審査依頼書
4. 報告事項等製造販売後  
(1) 製造販売後調査における迅速審査報告

### II 治験における審議および報告事項

1. アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病を伴う心不全患者におけるAZD9977とダバグリフロジンの第II相試験  
(1) 審議事項【承認】  
① 安全性情報等に関する報告書(2021.05.10、2021.05.24付)
2. ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたNN9535の第III相試験  
(1) 報告事項  
① 治験に関する変更申請書(2021.05.24付)  
1) 分担医師変更  
(2) 審議事項【承認】  
① 安全性情報等に関する報告書(2021.05.13、2021.05.27付)  
② 治験に関する変更申請書(2021.05.20付)  
1) 付保証明書更新(～2021年5月1日→～2022年5月1日)
3. IQVIAサービシーズジャパン株式会社の依頼による切除不能の局所進行性又は転移性の胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象としたBGB-A317の第III相試験  
(1) 審議事項【承認】  
① 安全性情報等に関する報告書(2021.05.26付)
4. 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  
(1) 審議事項【承認】  
① 安全性情報等に関する報告書(2021.04.30、2021.05.12、2021.05.13、2021.05.19、2021.05.26付)
5. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるUCを対象としたBMS-986165の第II相試験  
(1) 審議事項【承認】  
① 安全性情報等に関する報告書(2021.05.10、2021.05.17、2021.05.27付)
6. 中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたrisankizumab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導入療法試験  
(1) 審議事項【承認】  
① 安全性情報等に関する報告書(2021.05.17付)
7. 潰瘍性大腸炎患者を対象としてrisankizumab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52週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験  
(1) 審議事項【承認】  
① 安全性情報等に関する報告書(2021.05.17付)
8. 小野薬品工業株式会社による胃がん患者を対象としたONO-4538の第III相試験  
(1) 審議事項【承認】  
① 安全性情報等に関する報告書(2021.05.10、2021.05.24付)

■事務局より 11名中10名 の出席にて会議の成立条件を満たした旨の報告があり、柿崎委員長 が会議の開催を決定し、議事次第に沿って審議が行われた。

## 令和3年度 第3回-2 受託研究審査委員会議事録

### 議事内容

9. ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験
  - (1) 審議事項【承認】
    - ① 安全性情報等に関する報告書 (2021.05.10、2021.05.24付)
10. ギリアド・サイエンズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの第Ⅲ相試験
  - (1) 審議事項【承認】
    - ① 安全性情報等に関する報告書 (2021.04.28、2021.05.12付)
    - ② 治験に関する変更申請書(2021.05.24付)
      - 1) 契約内容変更に関する覚書
11. ギリアド・サイエンズ株式会社の依頼によるクローン病患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験
  - (1) 審議事項【承認】
    - ① 安全性情報等に関する報告書 (2021.04.28、2021.05.12付)
12. ギリアド・サイエンズ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたFilgotinibの継続投与試験
  - (1) 審議事項【承認】
    - ① 安全性情報等に関する報告書 (2021.04.28、2021.05.12付)
13. 日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験
  - (1) 審議事項【承認】
    - ① 安全性情報等に関する報告書 (2021.05.10、2021.05.19付)
14. 日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第Ⅲ相試験
  - (1) 審議事項【承認】
    - ① 安全性情報等に関する報告書 (2021.05.10、2021.05.19付)
15. 日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎の患者を対象としたミリキズマブの第Ⅲ b 相試験
  - (1) 審議事項【承認】
    - ① 安全性情報等に関する報告書 (2021.05.10、2021.05.19付)
  - (2) 報告事項
    - ① 終了報告書 (2021.05.31付)
16. 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-34712の第Ⅱ/Ⅲ相検証試験
  - (1) 審議事項【承認】
    - ① 安全性情報等に関する報告書(2021.05.10、2021.05.25付)
17. 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-34712の第Ⅲ相長期試験
  - (1) 審議事項【承認】
    - ① 安全性情報等に関する報告書(2021.05.10、2021.05.25付)
18. アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたカピバセルチブの第Ⅲ相試験 (資料No. 14)
  - (1) 審議事項【承認】
    - ① 安全性情報等に関する報告書(2021.05.06、2021.05.17、2021.05.25付)
19. 進行又は再発乳癌患者を対象としたNK105とパクリタキセルを比較するランダム化第Ⅱ相試験
  - (1) 報告事項
    - ① 終了報告書 (2021.06.02付)

議事内容

Ⅲ 市販後調査における審議および報告事項

20. 再生医療等製品「ステミラック注」製造販売後承認条件評価に係る使用成績比較調査

(1) 審議事項【承認】

① 実施要綱（第7版→第8版）

21. ロープレナ錠 特定使用成績調査

(1) 審議事項【承認】

① 製造販売後調査契約変更要望書（2021.06.11付）

1) 契約期間延長（～2021.04→～2022.12.31）

2) 責任医師変更（茂木充医師→中川純一医師）