令和7年度 第1回 受託研究審査委員会

【会議の記録の概要】

公成の心外の心を	
開催日時	2025年4月16日 14時00分~15時00分
開催場所	独立行政法人国立病院機構高崎総合医療センター大会議室 2
出席委員	柿﨑 暁、近野 健一、笹口 修男、武田 明子、山岸 秀樹、 石井 聡、田村 恭之、長野 直美、中村 哲也、有賀 長規
欠席委員	
議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要	【治験における審議事項】 審議 01. パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による中等度又は高度の肝線維化を認められる NASH/MASH 肝疾患を有する患者に survodutide を投与したときの有用性を検証する第Ⅲ相試験 (管理番号: R0701) ・治験依頼書(2025.4.1) 審査結果:承認
	審議 02. パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による NASH/MASH 肝硬変の肝疾患を有する患者に survodutide を投与したときの有 用性を検証する第Ⅲ相試験(管理番号: R0702) ・治験依頼書(2025.4.1) 審査結果: 承認
	審議 03. 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 Durvalmab の第皿相試験(管理番号:R0202) ・安全性情報等に関する報告書(2025.3.13) 審査結果:承認
	審議 04. 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(管理番号: R0212) ・安全性情報等に関する報告書(2025.3.6、2025.3.19) 審査結果:承認
	審議 05. 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 AZD9833 の第Ⅲ相試験(管理番号: R0304) ・安全性情報等に関する報告書(2025.3.13) ・治験に関する変更申請書(2025.3.12) 審査結果: 承認
	審議 06. アストラゼネカ株式会社の依頼による一次内分泌療法実施中の乳癌患者を対象とした AZD9833 の第皿相試験(管理番号: R0309) ・安全性情報等に関する報告書(2025.3.13) 審査結果:承認
	審議07. メドペイス・ジャパン株式会社の依頼によるアテローム動脈硬化性心血管疾患 (ASCVD) 患者を対象としたobicetrapibの効果を評価する第Ⅲ相試験(管理番号: R0408)

治験に関する変更申請書(2025.4.1)審査結果:承認

審議 08. 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象と した第Ⅲ相試験(管理番号: R0420)

安全性情報等に関する報告書(2025.3.6)審査結果:承認

審議 09. アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象とした AZD9833 の第Ⅲ相試験(管理番号: R0501)

安全性情報等に関する報告書(2025.3.11)審査結果:承認

審議 10. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第 XIa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性を評価する第 3 相, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, event-driven試験(管理番号: R0502)

- 安全性情報等に関する報告書(2025.3.5、2025.3.10)
- ・重篤な有害事象に関する報告書・第2報(2025.3.7)
- ・ 重篤な有害事象に関する報告書・第3報(2025.3.19)
- ・重篤な有害事象に関する報告書・第4報(2025.3.27)
- 治験に関する変更申請書(2025.3.27、2025.4.1)審査結果:承認

審議 11. アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象とした AZD9833 の第Ⅲ相試験(管理番号: R0513)

・安全性情報等に関する報告書(2025.3.7)審査結果:承認

審議12. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による中等度から重度のアトピー性皮膚炎患者を対象としたGSK1070806の長期延長試験

(管理番号: R0515)

・治験に関する変更申請書(2025.3.27)審査結果:承認

審議13. 株式会社CureAppの依頼による非アルコール性脂肪肝炎 (NASH)を対象とした治療アプリCA-NASHの第皿相試験 (管理番号: R0601)

・治験に関する変更申請書(2025.3.25)審査結果:承認

審議 14. アストラゼネカ株式会社の依頼による HR 陽性、HER2 陰性の進行 乳癌患者を対象とした saruparib (AZD5305) +カミゼストラントの第Ⅲ相試 験 (EvoPAR-Breast01) (管理番号: R0607)

- ・安全性情報等に関する報告書(2025.3.13、2025.3.27)
- ・治験に関する変更申請書(2025.3.31)審査結果:承認

審議 15. アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I b/Ⅲ相試験 (管理番号: R0615)

・安全性情報等に関する報告書(2025.3.13、2025.3.27)

・治験に関する変更申請書(2025.3.24)

審査結果:承認

【治験における報告事項】及び

【製造販売後調査における審議事項・報告事項】 下記すべて承認

報告 01. RO416 開発の中止等に関する報告書 (2025.3.31)

治験終了報告書 (2025.4.1)

報告 02. R0413 製造販売後調査終了報告書

報告 02. R0510 製造販売後調査終了報告書

審議 16. R0608 製造販売後調査契約内容変更要望書

審議 17. R0617 製造販売後調査契約内容変更要望書

審議 18. R0618 製造販売後調査契約内容変更要望書

実施要綱等改訂報告書

特記事項