

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

- (1) 「高カリウム血症患者を対象としたZS（ジルコニウムナトリウム環状ケイ酸塩）の安全性及び有効性を検討する多施設共同、前向き、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第III相試験－HARMONIZE Global」

【治験依頼者：アストラゼネカ株式会社、開発の相：第III相試験、
対象疾患名：高カリウム血症、治験薬名：ZS】

-の実施について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（実施の適否：対象医療機関 2施設）

試験デザイン、治験薬の安全性等について確認し、審議を行った。
医療機関の同意説明文書（案）について審議を行った。

【審査結果】

「修正の上で承認する。」

理由等（「承認」以外）：説明文書および同意書（案）を修正すること。

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(2) 「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるAIN457の乾癬患者を対象としたプラセボと比較する第IV相試験（継続試験）」

【治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社、開発の相：第IV相試験、
対象疾患名：乾癬、治験薬名：AIN457（Secukinumab）】

-の安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 1施設）

治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(3) 「○○○○を対象とし○○○○の安全性および臨床効果について検討する非盲検第1B相試験」

【治験依頼者：ファイザー株式会社、開発の相：第1B相試験、
対象疾患名：○○○○、治験薬名：○○○○】

-の治験に関する変更（治験薬概要書）、安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：山本委員

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 1施設）

治験薬概要書の改訂について審議を行った。

また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(4) 「喘息患者を対象としたCAT-354の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：アストラゼネカ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：喘息、治験薬名：tralokinumab (CAT-354)】

-の治験に関する変更（成人患者を対象とした治験の説明文書・同意文書、薬理遺伝学研究に関する説明文書・同意文書、責任医師職名、責任医師、分担医師）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 1施設）

成人患者を対象とした治験の同意説明文書の変更、薬理遺伝学研究に関する同意説明文書の変更、治験責任医師の職名変更、治験責任医師の変更、治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(5) 「中等症から重症の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象としたCP-690, 550の多施設共同非盲検試験」

【治験依頼者：ファイザー株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：潰瘍性大腸炎、治験薬名：CP-690, 550】

-の安全性報告（①、②）に関する継続の適否、治験に関する変更（妊娠中のパートナーに関する情報開示について：③）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 2施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の経過等について確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 1施設）
妊娠中のパートナーに関する情報開示についての変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(6) 「A phase III, randomised, observer-blind, placebo-controlled, multicentre, clinical trial to assess the prophylactic efficacy, safety, and immunogenicity of GSK Biologicals' herpes zoster gE/AS01B candidate vaccine when administered intramuscularly on a two-dose schedule to adult autologous haematopoietic stem cell transplant (HCT) recipients.」

【治験依頼者：ジャパンワクチン株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：成人自家造血幹細胞移植、治験薬名：GSK1437173A】

-の安全性報告、実施状況報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 7施設）

治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

また、治験の実施状況について当該医療機関より報告があったことから、内容を確認し審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会 会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(7) 「濾胞性リンパ腫患者を対象としたGP2013の第III相試験」

【治験依頼者：株式会社新日本科学PPD、開発の相：第III相試験、
対象疾患名：濾胞性リンパ腫、治験薬名：GP2013】

-の治験に関する変更（連絡文書:①）、実施状況報告（①）、安全性報告（②）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 5施設）
連絡文書について審議を行った。
また、治験の実施状況について当該医療機関より報告があったことから、内容を確認し審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 4施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分

場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(8) 「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるACZ885の心筋梗塞後の安定した患者を対象とした第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：心筋梗塞、治験薬名：Canakinumab】

-の安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 2施設）

治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(9) 「リツキシマブ治療抵抗性B-NHL患者を対象としたオフアツムマブおよびベンダムスチン併用療法とベンダムスチン単剤療法を比較する国際共同第Ⅲ相臨床試験」

【治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：B-NHL、治験薬名：GSK1841157】

-の安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 1施設）

治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

- (10) 「2型糖尿病性腎症患者の腎アウトカムに対するatrasentanの作用を検証する多施設国際共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験－SONAR：atrasentanを用いた糖尿病性腎症に関する試験」

【治験依頼者：アッヴィ合同会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：糖尿病性腎症、治験薬名：ABT-627】

-の治験に関する変更（実施計画書分冊：①、同意説明文書、責任医師、分担医師：②）、
安全性報告（①、③）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 8施設）
実施計画書分冊の改訂について審議を行った。
また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
同意説明文書の変更、治験責任医師の変更、治験分担医師の変更について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 1施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の経過等について確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
② 「承認する。」
③ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分
場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(11) 「ループス腎炎患者を対象としたBMS-188667（アバタセプト）の第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：ループス腎炎、治験薬名：BMS-188667】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙、治験薬概要書、DMCによる継続可能のレター、
被験者への支払いに関する資料）、安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 1施設）

実施計画書別紙の改訂、治験薬概要書の改訂、DMCによる継続可能のレター、被験者への支払いに関する資料の変更について審議を行った。
また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会 会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分
場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(12) 「Dupilumabの喘息に関する前試験に参加した喘息患者を対象としたdupilumabの後期第Ⅱ相/Ⅲ相試験」

【治験依頼者：サノフィ株式会社、開発の相：後期第Ⅱ相／第Ⅲ相、
対象疾患名：気管支喘息、治験薬名：SAR231893】

-の治験に関する変更（治験実施計画書Amendment、治験薬概要書、説明文書及び同意文書（治験参加用）、説明文書及び同意文書（検体の将来の使用用）、被験者への支払いに関する資料、治験参加カード：①、責任医師、分担医師：④）、安全性報告（②）に関する継続の適否、治験の実施（③）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 4施設）
実施計画書Amendmentの改訂、治験薬概要書の改訂、同意説明文書（治験参加用）の変更、同意説明文書（検体の将来の使用用）、被験者への支払いに関する資料の変更、治験参加カードの変更について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 3施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ③（実施の適否：対象医療機関 2施設）
新規に参加を希望する医療機関について、実施体制及び同意説明文書等について審議を行った。
- ④（継続の適否：対象医療機関 1施設）
治験責任医師の変更、治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」
- ④ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(13) 「気管内挿管が行われ、人工呼吸器が装着されたグラム陰性菌性肺炎患者を対象として、BAY 41-6551による補助療法の安全性及び有効性を検討することを目的とした前向き、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、国際共同治験」

【治験依頼者：バイエル薬品株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：グラム陰性菌性肺炎、治験薬名：BAY 41-6551】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙1）、安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 5施設）

実施計画書別紙1の改訂について審議を行った。

また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(14) 「非小細胞肺癌を対象とした、MK-3475 と既存療法を比較する無作為化第Ⅱ / Ⅲ相試験」

【治験依頼者：MSD株式会社、開発の相：第Ⅱ/Ⅲ相試験、
対象疾患名：非小細胞肺癌、治験薬名：MK-3475】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙1:①）、安全性報告（②）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 3施設）
実施計画書別紙1の改訂について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 2施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(15) 「アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による脂質異常症患者を対象としたAMG145（エボロクマブ）の第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：脂質異常症、治験薬名：Evolocumab（AMG 145）】

-の安全性報告（①）に関する継続の適否、治験に関する変更（実施計画書国内追加事項、実施計画書国内追加事項別紙1:②）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 4施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 2施設）
実施計画書国内追加事項の改訂、実施計画書国内追加事項別紙1の改訂について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分
場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(16) 「第一三共株式会社の依頼による関節リウマチを対象としたAMG162(デノスマブ)の第III相試験」

【治験依頼者：第一三共株式会社、開発の相：第III相試験、
対象疾患名：関節リウマチ、治験薬名：AMG162】

-の安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 5施設・5診療科）

治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(17) 「潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002（300mg）の第3相試験」

【治験依頼者：武田薬品工業株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：潰瘍性大腸炎、治験薬名：MLN0002】

-の安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 5施設）

治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続すること
の適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(18) 「クローン病の治療における、MLN0002（300mg）の第3相試験」

【治験依頼者：武田薬品工業株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：クローン病、治験薬名：MLN0002】

-の安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 4施設）

治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(19) 「アストラゼネカ株式会社の依頼によるMEDI9929の第Ⅱ相試験」

【治験依頼者：アストラゼネカ株式会社、開発の相：第Ⅱ相試験、
対象疾患名：重症気管支喘息、治験薬名：MEDI9929】

-の安全性報告（①）、実施状況報告（①）に関する継続の適否、治験に関する変更（責任医師所属、責任医師、分担医師：②）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 2施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
また、治験の実施状況について当該医療機関より報告があったことから、内容を確認し審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
治験責任医師の所属変更、治験責任医師の変更、治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(20) 「中等症以上の日本人再生不良性貧血患者を対象としたエルロンボパグの有効性及び安全性を検討する第Ⅱ相試験」

【治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社、開発の相：第Ⅱ相試験、
対象疾患名：再生不良性貧血、治験薬名：SB-497115-GR】

-の安全性報告、実施状況報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 1施設）

治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

また、治験の実施状況について当該医療機関より報告があったことから、内容を確認し審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(21) 「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による大腿骨近位部骨折○○○○治療後の患者を対象としたBYM338の前期第II相／後期第II相試験」

【治験依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社、開発の相：第II相試験、
対象疾患名：大腿骨近位部骨折、治験薬名：BYM338】

-の治験に関する変更（治験薬概要書、同意説明文書及び同意書）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 1施設）

治験薬概要書の改訂、同意説明文書の変更について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(22) 「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による重症喘息患者を対象としたSB-240563 (Mepolizumab) の第Ⅲb相試験」

【治験依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社、開発の相：第Ⅲb相試験、
対象疾患名：重症喘息、治験薬名：SB-240563】

-の治験に関する変更（同意説明文書、責任医師、分担医師：①、責任医師所属：②）、安全性報告（③）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 2施設・2診療科）
同意説明文書の変更、治験責任医師の変更、治験分担医師の変更について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設・1診療科）
治験責任医師の所属変更について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 1施設・1診療科）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(23) 「MSD株式会社の依頼によるMK5592第Ⅲ相臨床試験」

【治験依頼者：MSD株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：アスペルギルス症、フサリウム症、ムーコル症、
治験薬名：MK-5592】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙1、被験者への支払いに関する資料：①、治験参加カード：②）、安全性報告（①、③）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 18施設）
実施計画書別紙1の改訂、被験者への支払いに関する資料の変更について審議を行った。
また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 5施設）
治験参加カードの変更について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 1施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の発生状況や経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会 会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分
場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(24) 「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」

【治験依頼者：バイエル薬品株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：冠動脈疾患を合併した非代償性心不全、治験薬名：BAY 59-7939】

-の安全性報告（①、②）に関する継続の適否、治験に関する変更（同意説明文書、責任医師、分担医師、治験参加カード：③）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 16施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 2施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の発生状況や経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 1施設）
同意説明文書の変更、治験責任医師の変更、治験分担医師の変更、治験参加カードの変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(25) 「アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅱ相試験」

【治験依頼者：アストラゼネカ株式会社、開発の相：第Ⅱ相試験、
対象疾患名：非小細胞肺癌、治験薬名：○○○○】

-の治験に関する変更（同意説明文書）、安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：山本委員

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 2施設）

同意説明文書の変更について審議を行った。

また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(26) 「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」

【治験依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：クッシング病、治験薬名：LCI699】

-の治験に関する変更（実施計画書付録、保険契約付保証明書）、安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 2施設）

実施計画書付録の改訂、保険契約付保証明書の更新について審議を行った。

また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(27) 「ファイザー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたトファシチニブの第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：ファイザー株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：関節リウマチ、治験薬名：CP-690, 550】

-の治験に関する変更（治験薬概要書、実施計画書別紙1（治験実施体制）：①、分担医師：③）、安全性報告（②）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 8施設・9診療科）
治験薬概要書の改訂、実施計画書別紙1（治験実施体制）の改訂について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 5施設・6診療科）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 1施設・1診療科）
治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(28) 「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるLBH589D1201の第Ⅳ相試験」

【治験依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社、開発の相：第Ⅳ相試験、
対象疾患名：多発性骨髄腫、治験薬名：LBH589】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙：①、分担医師：②）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 6施設）
実施計画書別紙の改訂について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分

場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(29) 「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による急性心不全患者を対象としたRLX030の第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：急性心不全、治験薬名：RLX030】

-の安全性報告（①、②）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 5施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(30) 「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるCOPD患者を対象としたGSK2834425（フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム/ビランテロールトリフェニル酢酸）の第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：COPD、治験薬名：GSK2834425】

-の安全性報告（①、②）に関する継続の適否、治験に関する変更（実施計画書補遺別紙1、責任医師、分担医師：③）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 3施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った
- ③（継続の適否：対象医療機関 1施設）
実施計画書補遺別紙1の改訂、治験責任医師の変更、治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(31) 「急性冠症候群を発症した高コレステロール血症の患者を対象としたAlirocumabの第3相試験」

【治験依頼者：サノフィ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：急性冠症候群を発症した高コレステロール血症、
治験薬名：SAR236553/REGN727】

-の治験に関する変更（補償制度の概要）、安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 8施設）

補償制度の概要の変更について審議を行った。

また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(32) 「日本イーライリリー株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象としたAZD3293 (LY 3314814) の第Ⅱ/Ⅲ相試験」

【治験依頼者：日本イーライリリー株式会社、開発の相：第Ⅱ/Ⅲ相試験、
対象疾患名：早期アルツハイマー病、治験薬名：AZD3293[LY3314814]】

-の安全性報告（①）に関する継続の適否、治験に関する変更（治験薬概要書脳内アミロイド撮像用AV-45:②）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 7施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
治験薬概要書脳内アミロイド撮像用AV-45の改訂について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(33) 「CD20 陽性低腫瘍量濾胞性リンパ腫患者に対する一次治療における PF-05280586 とリツキシマブを比較する、無作為化、二重盲検、第3相試験」

【治験依頼者：ファイザー株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：CD20 陽性低腫瘍量濾胞性リンパ腫、治験薬名：PF-05280586】

-の治験に関する変更（PF-05280586 (rituximab-Pfizer) B3281006試験 Protocol Deviation Alert Letter（適切な避妊法の記録について））、安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 12施設）

PF-05280586 (rituximab-Pfizer) B3281006試験 Protocol Deviation Alert Letter（適切な避妊法の記録について）について審議を行った。

また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(34) 「未治療の多発性骨髄腫患者を対象としたBMS-901608の国内第2相臨床試験」

【治験依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社、開発の相：第Ⅱ相試験、
対象疾患名：多発性骨髄腫、治験薬名：BMS-901608】

-の安全性報告（①、②）に関する継続の適否、治験に関する変更（分担医師：③）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 4施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 2施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の発生状況や経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 1施設）
治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(35) 「関節リウマチ患者を対象としたPF-06438179の第3相臨床試験」

【治験依頼者：ファイザー株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：関節リウマチ、治験薬名：PF-06438179】

-の安全性報告（①、②）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 2施設・2診療科）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設・1診療科）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の経過等について確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(36) 「アストラゼネカ株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたAZD6140（チカグレロル）の国際共同第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：アストラゼネカ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：Ⅱ型糖尿病、治験薬名：AZD6140（チカグレロル）】

-の安全性報告（①、②）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 12施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 3施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の発生状況や経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(37) 「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるサルコペニア患者を対象にbimagrumabの複数の用量での投与を評価し安全性及び忍容性を評価する用量設定試験」

【治験依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社、開発の相：第Ⅱ相試験、
対象疾患名：サルコペニア、治験薬名：BYM338】

-の治験に関する変更（治験薬概要書：①、実施計画書別紙1：②）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 3施設）
治験薬概要書の改訂について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
実施計画書別紙1の改訂について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分

場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(38) 「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による高齢サルコペニア患者を対象としたBYM338の投与中止後の効果の持続性を評価する28週間継続試験」

【治験依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社、開発の相：後期第II相試験、
対象疾患名：サルコペニア、治験薬名：BYM338】

-の治験に関する変更（治験薬概要書、同意説明文書）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 2施設）

治験薬概要書の改訂、同意説明文書の変更について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(39) 「第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第Ⅲ相国際共同試験（PHN）」

【治験依頼者：第一三共株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：帯状疱疹後神経痛（PHN）、治験薬名：DS-5565】

-の治験に関する変更（同意説明文書（患者さまへ「DS-5565」の長期投与試験について））、安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 2施設）

同意説明文書（患者さまへ「DS-5565」の長期投与試験について）の変更について審議を行った。

また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(40) 「早期パーキンソン病の治療における、TVP-1012(1mg)の第3相継続長期投与試験」

【治験依頼者：武田薬品工業株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：パーキンソン病、治験薬名：TVP-1012】

-の安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 2施設）

治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(41) 「バイエル薬品株式会社（Global Sponsor：Cubist Pharmaceuticals, Inc.）の依頼によるグラム陽性菌による人工呼吸器装着下院内肺炎患者を対象としたTR-701 FA（Tedizolid phosphate）の第3相試験」

【治験依頼者：バイエル薬品株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：人工呼吸器装着下院内肺炎、治験薬名：BAY1192631】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙2（Ver. 12）：①、実施計画書別紙1、実施計画書別紙2（Ver. 11）：②）、安全性報告（①）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：上條委員

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 6施設）
実施計画書別紙2（Ver. 12）の改訂について審議を行った。
また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 5施設）
実施計画書別紙1の改訂、実施計画書別紙2（Ver. 11）の改訂について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分
場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(42) 「日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社によるステント留置を伴う経皮的冠動脈インターベンション後の非弁膜症性心房細動患者を対象としたダビガトランエテキシラートの第Ⅲb相試験）」

【治験依頼者：日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社、開発の相：第Ⅲb相試験、
対象疾患名：ステント留置を伴う経皮的冠動脈インターベンション後の非弁膜症性
心房細動、治験薬名：ダビガトランエテキシラート（BIBR 1048 MS）】

-の治験に関する変更（治験薬概要書：①）、安全性報告（①、②）、実施状況報告
（①）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 5施設）
治験薬概要書の改訂について審議を行った。
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続すること
の適否について審議を行った。
また、治験の実施状況について当該医療機関より報告があったことか
ら、内容を確認し審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 2施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の発生状況や経過等
についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を
行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(43) 「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による小児重症喘息患者を対象としたメポリズマブの第Ⅱ相試験」

【治験依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社、開発の相：第Ⅱ相試験、
対象疾患名：小児重症喘息、治験薬名：SB-240563】

-の実施状況報告（①）に関する継続の適否、治験に関する変更（同意説明文書、責任医師、分担医師、治験参加カード：②）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 3施設）
治験の実施状況について当該医療機関より報告があったことから、内容を確認し審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
同意説明文書の変更、治験責任医師の変更、治験分担医師の変更、治験参加カードの変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(44) 「持続型喘息の患者を対象としたdupilumabの第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：サノフィ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：持続型喘息、治験薬名：SAR231893】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙、治験薬概要書：①、同意説明文書、責任医師、
分担医師：②）、安全性報告（①）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 6施設）
実施計画書別紙の改訂、治験薬概要書の改訂について審議を行った。
また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続す
ることの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
同意説明文書の変更、治験責任医師の変更、治験分担医師の変更につ
いて審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(45) 「COPD患者を対象としたMEDI563/KHK4563の第Ⅲ相臨床試験」

【治験依頼者：協和発酵キリン株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：中等症から最重症のCOPD、治験薬名：benralizumab】

-の安全性報告（①、②）に関する継続の適否、治験に関する変更（責任医師、分担医師：③、責任医師所属：④）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 12施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 2施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の発生状況や経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 1施設）
治験責任医師の変更、治験分担医師の変更について審議を行った。
- ④（継続の適否：対象医療機関 1施設）
治験責任医師の所属変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」
- ④ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(46) 「(原題) A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Safety and Efficacy of Ustekinumab Induction and Maintenance Therapy in Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis

(邦題) 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Ustekinumabによる寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照二重盲検比較試験」

【治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：潰瘍性大腸炎、治験薬名：Ustekinumab(CNT01275)】

-の安全性報告（①、③）に関する継続の適否、治験に関する変更（同意説明文書：②）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 6施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 5施設）
同意説明文書の変更について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 1施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の発生状況や経過等について確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(47) 「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」

【治験依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社、開発の相：第II相試験、
対象疾患名：クッシング症候群、治験薬名：LCI699】

-の安全性報告（①、②）に関する継続の適否、治験に関する変更（保険契約付保証明書：①）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 2施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
また、保険契約付保証明書の更新について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の発生状況や経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(48) 「ファイザー株式会社の依頼による扁平上皮癌を除く進行非小細胞肺癌患者を対象としたPF-06439535の第3相試験」

【治験依頼者：ファイザー株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：進行非小細胞肺癌、治験薬名：PF-06439535】

-の安全性報告（①、②）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 7施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 3施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の発生状況や経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会 会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(49) 「ONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間比較試験」

【治験依頼者：小野薬品工業株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：慢性心不全、治験薬名：ONO-1162】

-の治験に関する変更（実施計画書別冊1（治験実施体制）：①、分担医師：②）、安全性報告（①、③）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 9施設）
実施計画書別冊1（治験実施体制）の改訂について審議を行った。
また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
治験分担医師の変更について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 1施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の経過等について確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(50) 「KCT-0809のシェーグレン症候群に伴うドライアイ患者を対象とした長期継続投与試験」

【治験依頼者：キッセイ薬品工業株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：シェーグレン症候群に伴うドライアイ、治験薬名：KCT-0809】

-の安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 1施設）

実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の発生状況や経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(51) 「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社、開発の相：第Ⅲb相試験、
対象疾患名：早期成人関節リウマチ、治験薬名：BMS-188667SC】

-の治験に関する変更（SmPC(MTX)、治験薬概要書、同意説明文書）、安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 4施設・5診療科）

SmPC(MTX)の改訂、治験薬概要書の改訂、同意説明文書の変更について
審議を行った。

また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続す
ることの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分

場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(52) 「関節リウマチ患者を対象としたPF-06410293とアダリムマブの有効性と安全性を比較する第3相臨床試験」

【治験依頼者：ファイザー株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：関節リウマチ、治験薬名：PF-06410293】

-の安全性報告（①）に関する継続の適否、治験に関する変更（治験参加カード：②）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 3施設・3診療科）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設・1診療科）
治験参加カードの変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(53) 「多発性骨髄腫を対象としたポマリドミドの第三相国際共同治験」

【治験依頼者：セルジーン株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：再発又は難治性の多発性骨髄腫、治験薬名：CC-4047】

-の安全性報告（①）に関する継続の適否、治験に関する変更（分担医師：②）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 2施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(54) 「ファイザー株式会社の依頼による成人の慢性腰痛症患者を対象としたTanezumabの第3相試験」

【治験依頼者：ファイザー株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：慢性腰痛症、治験薬名：PF-04383119】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙、患者さんへ 治験薬の飲み方、被験者の募集手順（広告等）に関する資料：①、分担医師：②）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 2施設）
実施計画書別紙の改訂、患者さんへ治験薬の飲み方の変更、被験者の募集手順（広告等）に関する資料について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分

場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(55) 「ファイザー株式会社の依頼による日本人成人の慢性腰痛症患者を対象としたTanezumabの第3相試験」

【治験依頼者：ファイザー株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：慢性腰痛症、治験薬名：PF-04383119】

-の治験に関する変更（被験者の募集手順(広告等)に関する資料:①、分担医師:②)について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容 (概要)】

- ①（継続の適否：対象医療機関 5施設）
被験者の募集手順(広告等)に関する資料の変更について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(56) 「A PHASE 3 RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, ACTIVE-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY OF THE LONG-TERM SAFETY AND EFFICACY OF SUBCUTANEOUS ADMINISTRATION OF TANEZUMAB IN SUBJECTS WITH OSTEOARTHRITIS OF THE HIP OR KNEE
膝関節または股関節の変形性関節症患者を対象としたTanezumab の長期安全性および鎮痛効果を皮下投与により評価する第3相多施設共同無作為化二重盲検実薬対照試験」

【治験依頼者：ファイザー株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：変形性関節症、治験薬名：Tanezumab】

-の治験に関する変更（ATTACHMENT CLINICAL TRIAL ORGANIZATION(別紙 治験実施体制)、被験者の募集の手順(広告等)に関する資料:①、同意説明文書(生活保護受給者用)、被験者への支払いに関する資料(補足):②、分担医師:③)について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容 (概要)】

- ①（継続の適否：対象医療機関 3施設）
ATTACHMENT CLINICAL TRIAL ORGANIZATION(別紙 治験実施体制)の改訂、被験者の募集の手順(広告等)に関する資料の変更について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
同意説明文書(生活保護受給者用)、被験者への支払いに関する資料(補足)について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 1施設）
治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分
場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(57) 「A PHASE 3, MULTICENTER, LONG-TERM OBSERVATIONAL STUDY OF SUBJECTS FROM TANEZUMAB STUDIES WHO UNDERGO A TOTAL KNEE, HIP OR SHOULDER REPLACEMENT 膝関節、股関節または肩関節の関節全置換術を実施したtanezumab試験の被験者を対象とした第3相多施設共同長期観察試験」

【治験依頼者：ファイザー株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：変形性関節症、治験薬名：Tanezumab】

-の治験に関する変更（ATTACHMENT CLINICAL TRIAL ORGANIZATION(別紙 治験実施体制)：
①、分担医師:②) について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容 (概要)】

- ①（継続の適否：対象医療機関 8施設）
ATTACHMENT CLINICAL TRIAL ORGANIZATION(別紙 治験実施体制)の改訂
について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(58) 「A PHASE 3 RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY OF THE ANALGESIC EFFICACY AND SAFETY OF THE SUBCUTANEOUS ADMINISTRATION OF TANEZUMAB IN SUBJECTS WITH OSTEOARTHRITIS OF THE HIP OR KNEE
膝関節または股関節の変形性関節症患者を対象としたTanezumabの安全性および鎮痛効果を皮下投与により評価する第3相多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照比較試験」

【治験依頼者：ファイザー株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：膝関節または股関節の変形性関節症、治験薬名：Tanezumab】

-の治験に関する変更（ATTACHMENT CLINICAL TRIAL ORGANIZATION(別紙 治験実施体制)、e-diary患者向けパンフレット、被験者の募集の手順(広告等)に関する資料)、実施状況報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容 (概要)】

(継続の適否：対象医療機関 5施設)

ATTACHMENT CLINICAL TRIAL ORGANIZATION(別紙 治験実施体制)の改訂、e-diary患者向けパンフレット、被験者の募集の手順(広告等)に関する資料について審議を行った。

また、治験の実施状況について当該医療機関より報告があったことから、内容を確認し審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(59) 「MSD株式会社の依頼による院内肺炎又は人工呼吸器関連肺炎患者を対象としたMK-7655Aの第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：MSD株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：院内肺炎又は人工呼吸器関連肺炎、治験薬名：MK-7655A】

-の治験に関する変更（治験薬概要書:①、分担医師:②）、安全性報告（①）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 14施設）
治験薬概要書の改訂について審議を行った。
また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(60) 「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」

【治験依頼者：バイエル薬品株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：糖尿病性腎臓病、治験薬名：BAY 94-8862】

-の安全性報告（①）に関する継続の適否、治験に関する変更（同意説明文書、責任医師、分担医師：②）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 4施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
同意説明文書の変更、治験責任医師の変更、治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(61) 「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、標準治療に上乘せした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」

【治験依頼者：バイエル薬品株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：糖尿病性腎臓病、治験薬名：BAY 94-8862】

-の安全性報告（①）に関する継続の適否、治験に関する変更（同意説明文書、責任医師、分担医師：②）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 4施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
同意説明文書の変更、治験責任医師の変更、治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会 会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(62) 「MSD株式会社の依頼による単純性腎盂腎炎及び複雑性尿路感染症患者を対象としたMK-7625Aの第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：MSD株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：単純性腎盂腎炎及び複雑性尿路感染症、治験薬名：MK-7625A】

-の安全性報告（①、②）に関する継続の適否、治験の実施（③）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 12施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の発生状況や経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ③（実施の適否：対象医療機関 1施設）
新規に参加を希望する医療機関について、実施体制及び同意説明文書等について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 蓑原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(63) 「MSD株式会社の依頼による複雑性腹腔内感染症患者を対象としたMK-7625Aの第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：MSD株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：複雑性腹腔内感染症、治験薬名：MK-7625A】
-の安全性報告（①、②）に関する継続の適否、治験に関する変更（同意説明文書、責任
医師、分担医師：③）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 9施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 2施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の発生状況や経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 1施設）
同意説明文書の変更、治験責任医師の変更、治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分

場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(64) 「アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼によるAMG 423の第Ⅱ相試験」

【治験依頼者：アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社、開発の相：第Ⅱ相試験、
対象疾患名：慢性心不全、治験薬名：AMG 423】
-の安全性報告（①、②）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 6施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の経過等について確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(65) 「バイエル薬品株式会社の依頼による非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたODM-201の第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：バイエル薬品株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：ハイリスクの非転移性去勢抵抗性前立腺癌（nmCRPC）、
治験薬名：BAY1841788（ODM-201）】

-の治験に関する変更（PK日誌）、安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 5施設）

PK日誌の変更について審議を行った。

また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(66) 「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による重症喘息患者を対象にQAW039の有効性及び安全性を評価する試験」

【治験依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：重症喘息、治験薬名：QAW039】

-の実施状況報告（①）に関する継続の適否、治験に関する変更（同意説明文書、責任医師、分担医師：②）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 2施設）
治験の実施状況について当該医療機関より報告があったことから、内容を確認し審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
同意説明文書の変更、治験責任医師の変更、治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(67) 「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による左室駆出率が保持された心不全患者を対象としたLCZ696の第Ⅲ相国際共同試験」

【治験依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：心不全、治験薬名：LCZ696】

-の安全性報告、実施状況報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 1施設）

治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。

また、治験の実施状況について当該医療機関より報告があったことから、内容を確認し審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(68) 「A PHASE 3 RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY OF THE ANALGESIC EFFICACY AND SAFETY OF THE SUBCUTANEOUS ADMINISTRATION OF TANEZUMAB(PF-04383119) IN SUBJECTS WITH CANCER PAIN PREDOMINANTLY DUE TO BONE METASTASIS RECEIVING BACKGROUND OPIOID THERAPY オピオイド基礎療法を受けているにもかかわらず骨転移によるがん疼痛を有する患者を対象としたTanezumab (PF-04383119) 皮下注射の鎮痛効果および安全性を評価する第3相多施設共同無作為化、二重盲検、プラセボ対照比較試験」

【治験依頼者：ファイザー株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：骨転移によるがん疼痛、治験薬名：Tanezumab】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙治験実施体制、被験者様用電子日誌関連資料等：
①、同意説明文書、責任医師、分担医師、治験参加カード：②）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 2施設）
実施計画書別紙治験実施体制の改訂、被験者様用電子日誌関連資料等
について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
同意説明文書の変更、治験責任医師の変更、治験分担医師の変更、治
験参加カードの変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分

場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(69) 「ファイザー株式会社の依頼による、PF-06649751の第Ⅱ相試験」

【治験依頼者：ファイザー株式会社、開発の相：第Ⅱ相試験、
対象疾患名：パーキンソン病、治験薬名：PF-06649751】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙、被験者の募集の手順(広告等)に関する資料)、
安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 2施設）

実施計画書別紙の改訂、被験者の募集の手順(広告等)に関する資料に
ついて審議を行った。

また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続す
ることの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分
場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(70) 「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による保存期患者及び腹膜透析患者を対象としたGSK1278863の第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：腎性貧血、治験薬名：GSK1278863】

-の治験に関する変更（同意説明文書：①）、安全性報告（②）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 4施設）
同意説明文書の変更について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の発生状況や経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分

場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(71) 「経口血糖降下薬でコントロール不十分な日本人2型糖尿病患者を対象としたインスリン
グラルギン／リキシセナチド配合剤（リキシラン）の第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：サノフィ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：日本人2型糖尿病患者、治験薬名：HOE901/AVE0010】

-の治験に関する変更（同意説明文書、責任医師、分担医師、被験者の募集の手順（広告等）に関する資料）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 1施設）

同意説明文書の変更、治験責任医師の変更、治験分担医師の変更、被験者の募集の手順（広告等）に関する資料の変更について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会 会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分
場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(72) 「閉塞性動脈硬化症に伴う間歇性跛行を対象としたNS-304の後期第II相試験」

【治験依頼者：日本新薬株式会社、開発の相：後期第II相、
対象疾患名：閉塞性動脈硬化症に伴う間歇性跛行、治験薬名：NS-304】

-の治験に関する変更（実施計画書、治験薬概要書：①、被験者の募集の手順(広告等)に関する資料：②、治験参加カード：③、同意説明文書、責任医師、分担医師：④）、安全性報告（①）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 9施設）
実施計画書の改訂、治験薬概要書の改訂について審議を行った。
また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 2施設）
被験者の募集の手順(広告等)に関する資料の変更について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 2施設）
治験参加カードの変更について審議を行った。
- ④（継続の適否：対象医療機関 1施設）
同意説明文書の変更、治験責任医師の変更、治験分担医師の変更について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」
- ④ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(73) 「鶏卵培養不活化全粒子鳥インフルエンザA (H7N9) ワクチンの免疫原性および安全性の検討（第Ⅱb相医師主導治験）」

【治験依頼者：（医師主導治験）、開発の相：第Ⅱb相試験、
対象疾患名：インフルエンザA (H7N9) 感染症、治験薬名：BK1313】

-の安全性報告（①）に関する継続の適否、モニタリング報告書（②）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 4施設）
被験者の安全等に係る資料について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 1施設）
モニタリング報告書について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(74) 「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」

【治験依頼者：第一三共株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：非弁膜症性心房細動、治験薬名：DU-176b】

-の安全性報告（①、③）、緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告書（③）に関する継続の適否、治験に関する変更（同意説明補助資料：②、被験者の募集の手順に関する資料：③、同意説明文書、ファーマコゲノミクス研究に関する同意説明文書、責任医師、分担医師、治験参加カード：④）、治験の実施（⑤）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 21施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 20施設）
同意説明補助資料について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 1施設）
実施医療機関より報告があった重篤な有害事象の発生状況や経過等についてそれぞれ確認し、治験を継続することの適否について審議を行った。
実施医療機関からの緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告書について、治験を継続することの適否について審議を行った。
また、被験者の募集の手順に関する資料について審議を行った。
- ④（継続の適否：対象医療機関 1施設）
同意説明文書の変更、ファーマコゲノミクス研究に関する同意説明文書の変更、治験責任医師の変更、治験分担医師の変更、治験参加カードの変更について審議を行った。
- ⑤（実施の適否：対象医療機関 1施設）
新規に参加を希望する医療機関について、実施体制及び同意説明文書等について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」
- ④ 「承認する。」
- ⑤ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(75) 「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるBMS-986142の第Ⅱ相試験」

【治験依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社、開発の相：第Ⅱ相試験、
対象疾患名：関節リウマチ、治験薬名：BMS-986142】

-の治験に関する変更（併用薬の注意事項及び制限事項に関するレター、同意説明文書、
治験参加カード、被験者への支払いに関する資料：①、被験者の募集の手順(広告等)に関
する資料：②）、安全性報告（①）に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 3施設・4診療科）
併用薬の注意事項及び制限事項に関するレター、同意説明文書の変
更、治験参加カードの変更、被験者への支払いに関する資料の変更に関
して審議を行った。
また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続す
ることの適否について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 2施設・2診療科）
被験者の募集の手順(広告等)に関する資料について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分

場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(76) 「経腸栄養患者を対象としたEN-P05の検証的試験」

【治験依頼者：イーエヌ大塚製薬株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：経腸栄養による栄養管理を必要とする患者、治験薬名：EN-P05】

-の治験に関する変更（実施計画書分冊）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 10施設）

実施計画書分冊の改訂について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(77) 「大塚製薬の依頼による、抗利尿ホルモン不適合分泌症候群における低ナトリウム血症患者を対象としたトルバプタンの第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：大塚製薬株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：抗利尿ホルモン不適合分泌症候群（SIADH）における低ナトリウム血症、治験薬名：トルバプタン（OPC-41061）】

-の安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 9施設）

治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分
場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室
出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇
欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(78) 「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による喘息患者を対象としたGSK2834425（フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ビランテロールトリフェニル酢酸塩）の第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：気管支喘息、治験薬名：GW685698/GSK573719/GW642444 (GSK2834425)】

-の治験に関する変更（治験薬概要書：①、分担医師：③、同意説明文書、責任医師：
④）、安全性報告（②）に関する継続の適否、治験の実施（⑤）について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 13施設）
治験薬概要書の改訂について審議を行った。
- ②（継続の適否：対象医療機関 3施設）
治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。
- ③（継続の適否：対象医療機関 2施設）
治験分担医師の変更について審議を行った。
- ④（継続の適否：対象医療機関 1施設）
同意説明文書の変更、治験責任医師の変更について審議を行った。
- ⑤（実施の適否：対象医療機関 1施設）
新規に参加を希望する医療機関について、実施体制及び同意説明文書等について審議を行った。

【審査結果】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」
- ④ 「承認する。」
- ⑤ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(79) 「左室駆出率が低下した心不全（HF_rEF）患者を対象に、経口sGC刺激薬vericiguatの有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第III相、臨床アウトカム試験」

【治験依頼者：バイエル薬品株式会社、開発の相：第III相試験、
対象疾患名：慢性心不全、治験薬名：MK-1242（vericiguat）】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙1、治験薬概要書、治験参加カード）、安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 5施設）

実施計画書別紙1の改訂、治験薬概要書の改訂、治験参加カードの変更について審議を行った。

また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(80) 「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」

【治験依頼者：アステラス製薬株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：保存期慢性腎臓病に伴う腎性貧血患者、治験薬名：ASP1517】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙1）、安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 3施設）

実施計画書別紙1の改訂について審議を行った。

また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(81) 「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相試験」

【治験依頼者：アステラス製薬株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：保存期慢性腎臓病に伴う腎性貧血患者、治験薬名：ASP1517】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙1）、安全性報告に関する継続の適否について

【当該試験に関係のある委員（手順書第5条第6項に該当する委員）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 3施設）

実施計画書別紙1の改訂について審議を行った。

また、治験依頼者より報告された安全性報告について、治験を継続することの適否について審議を行った。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分

場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(1) 「がん疼痛に対するHFT-290の第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：久光製薬株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：がん疼痛、治験薬名：HFT-290】

-の終了報告について

【 内 容 (概要) 】：治験終了について報告された（3施設）。

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分

場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(2) 「MRQ-01の第Ⅲ相臨床試験」

【治験依頼者：丸石製薬株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：○○○○、治験薬名：MRQ-01】

-の終了報告について

【内 容 (概要)】：治験終了について報告された（3施設）。

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分

場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(3) 「MRQ-01の長期投与試験」

【治験依頼者：丸石製薬株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：○○○○、治験薬名：MRQ-01】

-の終了報告について

【内 容 (概要)】：治験終了について報告された（3施設）。

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名
報告

(4) 「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるCOPD患者を対象としたGSK2834425（フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム/ビランテロールトリフェニル酢酸）の第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：COPD、治験薬名：GSK2834425】

-の終了報告について

【内 容（概要）】：治験終了について報告された（2施設）。

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分

場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(5) 「アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による既存試験に割付けられた脂質異常症患者を対象としたAMG145（エボロクマブ）の第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：脂質異常症、治験薬名：Evolocumab（AMG 145）】

-の終了報告について

【 内 容 (概要) 】：治験終了について報告された（9施設）。

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分

場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(6) 「非小細胞肺癌を対象とした、MK-3475 と既存療法を比較する無作為化第Ⅱ / Ⅲ相試験」

【治験依頼者：MSD株式会社、開発の相：第Ⅱ/Ⅲ相試験、
対象疾患名：非小細胞肺癌、治験薬名：MK-3475】

-の終了報告について

【内 容 (概要)】：治験終了について報告された（1施設）。

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日 時： 平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分

場 所： 国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者： ○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(7) 「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるCOPD患者を対象としたSB-240563 (Mepolizumab) の第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：COPD、治験薬名：SB-240563】

-の終了報告について

【 内 容 (概要) 】：治験終了について報告された（2施設）。

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火） 14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名
報告

(8) 「関節リウマチ患者を対象としたPF-06438179の第3相臨床試験」

【治験依頼者：ファイザー株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：関節リウマチ、治験薬名：PF-06438179】

-の終了報告について

【内 容 (概要)】：治験終了について報告された（1施設）。

平成28年度第12回 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

日時：平成29年3月14日（火）14時00分～16時50分

場所：国立病院機構本部 4階 第1会議室

出席者：○池田千絵子 岩田 敏 石川洋一 岡野 睦
上條敏夫 小山一乗 志摩園子 原田久美子
村上貴久 山本 昇

欠席者： 簗原哲弘
（敬称略 ○：委員長）

課題名
報告

(9) 「再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたElotuzumabの国内拡大治験」

【治験依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社、開発の相：拡大治験、
対象疾患名：多発性骨髄腫、治験薬名：BMS-901608】

-の終了報告について

【内 容 (概要)】：治験終了について報告された（1施設）。