

平成30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(1) 「MSD株式会社の依頼による慢性咳嗽患者を対象としたMK-7264の第3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：難治性又は原因不明の慢性咳嗽、治験薬名：MK-7264】

-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 7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】

「承認する。」

コメント：患者への説明時には、咳モニター装着中は会話が録音される等
プライバシーが脅かされる恐れがあることについて十分説明すること

平成30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(2) 「左室駆出率が保持された心不全患者を対象に、日常生活動作での身体機能の改善のためにsGC刺激薬vericiguatを経口投与した際の有効性及び安全性を評価する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、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Ⅱ相試験、
対象疾患名：心不全（HFpEF）、治験薬名：BAY1021189】

-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】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(3) 「大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS5315の第Ⅱ相試験」

【治験依頼者：大鵬薬品工業株式会社、開発の相：第Ⅱ相試験、
対象疾患名：関節リウマチ、治験薬名：TAS5315】

-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 5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】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(4) 「〇〇〇〇を対象とし〇〇〇〇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：〇〇〇〇、治験薬名：〇〇〇〇】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙）、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）

実施計画書別紙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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

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30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分
場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名

(6) 「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 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。
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30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分

場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀

小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇

渡邊清司

欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名

(7) 「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（実施計画書、実施計画書別紙、治験薬概要書：①、同意説明文書：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 6施設）
実施計画書の改訂、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。
- ②（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。
- ③（継続の適否：対象医療機関 3施設）
同意説明文書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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(8) 「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）】：無

【審査内容（概要）】

（継続の適否：対象医療機関 4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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(9) 「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】

-の治験に関する変更（治験薬概要書：①、実施計画書別紙1：②）、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）
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）
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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(10) 「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30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分
場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名

(11) 「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 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。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(12) 「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、③）、実施状況報告（①）に関する継続の適否、治験に関する変更（被験者提供レター：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。
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）
被験者提供レター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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(13) 「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）
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。」

理由等（「承認」以外）：

平成30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(14) 「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、治験に関する変更（同意説明文書：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 5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30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分
場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名

(15) 「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（実施計画書添付資料7:①、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 1施設）
実施計画書添付資料7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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(16) 「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（同意説明文書：①、実施計画書添付資料4：②、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 2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）
実施計画書添付資料4の改訂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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(17) 「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（治験薬概要書：①）、安全性報告（②、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）】：渡邊委員

【審査内容（概要）】

- ①（継続の適否：対象医療機関 4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 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。
- 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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(18) 「メポリズマブの臨床試験に参加した喘息患者を対象としたメポリズマブの継続投与試験」

【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：重症喘息患者（小児重症喘息患者を含む）、
治験薬名：SB-240563】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙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）】

（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】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(19) 「(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)に関する継続の適否、治験に関する変更(治験薬概要書:②、同意説明文書: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 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 2施設)
治験薬概要書の改訂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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(20) 「ON0-1162 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：ON0-1162】

-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（実施計画書別冊1：
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 8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）
実施計画書別冊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。」
- ③ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(21) 「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 4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。
- ②（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。」

理由等（「承認」以外）：

平成30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(22) 「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】

-の治験に関する変更（実施計画書別冊：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 2施設）
実施計画書別冊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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(23) 「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）、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30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分
場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名

(24) 「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（実施計画書別紙：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）
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 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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(25) 「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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(26) 「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 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）
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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(27)

「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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(28) 「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（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）
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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(29) 「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】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙1:①）、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 4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。
- 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30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分

場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司

欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名

(30) 「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」

【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 4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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分

場所：国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司

欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(31) 「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 darolutamide (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 / darolutamide / ODM-201】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙、同意説明文書補遺：①）、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 4施設）

実施計画書別紙の改訂、同意説明文書補遺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 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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(32) 「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：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）
同意説明文書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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(33) 「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による標準的治療でコントロール不十分な喘息患者を対象としたQAW039の第Ⅲ相安全性試験」

【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：喘息、治験薬名：QAW039】

-の治験に関する変更（同意説明文書：①、同意説明文書（青少年用）、同意説明文書（代諾者用）：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 7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。
- ②（継続の適否：対象医療機関 2施設）
同意説明文書（青少年用）の変更、同意説明文書（代諾者用）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）
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30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分
場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名

(34) 「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。
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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(35) 「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】

-の安全性報告（①、③）に関する継続の適否、治験に関する変更（リーフレット：②、被験者の募集の手順に関する資料：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）
リーフレット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）
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。
また、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。

【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30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分
場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名

(36) 「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（添付文書）、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）

添付文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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(37) 「基礎インスリン及び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）

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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(38) 「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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(39) 「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による過活動膀胱患者を対象としたGSK1358820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：過活動膀胱、治験薬名：GSK1358820】

-の治験に関する変更（EUにおいて施行されるGDPRに関する文書（患者交付用・医療機関説明用））、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）

EUにおいて施行されるGDPRに関する文書（患者交付用・医療機関説明用）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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(40) 「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】

-の治験に関する変更（実施計画書：①、分担医師：③）、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 22施設）
実施計画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 5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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(41) 「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（①）に関する継続の適否、治験に関する変更（実施計画書別添資料2：②、実施計画書、同意説明文書、被験者への支払いに関する資料：③、実施計画書別添資料3：④）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 10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 8施設）
実施計画書別添資料2の改訂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）
実施計画書の改訂、同意説明文書の変更、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。
- ④（継続の適否：対象医療機関 1施設）
実施計画書別添資料3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。」
- ③ 「承認する。」
- ④ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(42) 「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 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 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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(43) 「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：腎性貧血（保存期）、治験薬名：ASP1517】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙1:①）、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）
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。
- 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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(44) 「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：腎性貧血（保存期）、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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(45) 「ファイザー株式会社の依頼による初発の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたボスチニブの第2相試験」

【治験依頼者：ファイザー株式会社、開発の相：第Ⅱb相試験、
対象疾患名：初発の慢性期慢性骨髄性白血病、治験薬名：ボスチニブ】

-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 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30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分
場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名

(46) 「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による日本人喘息患者を対象とするQVM149の第Ⅲ相長期安全性試験」

【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：喘息、治験薬名：QVM149】

-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）
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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分

場所：国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀

小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇

渡邊清司

欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(47) 「中等症の日本人活動期潰瘍性大腸炎患者を対象としたE6007の臨床第2相、プラセボ対照二重盲検並行群間比較試験」

【治験依頼者：EAファーマ株式会社、開発の相：第Ⅱ相試験、
対象疾患名：潰瘍性大腸炎、治験薬名：E6007】

-の治験に関する変更（実施計画書、実施計画書別紙、同意説明文書、治験参加カード：
①、同意説明文書補助資料、分担医師：②、被験者の募集の手順に関する資料：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）
実施計画書の改訂、実施計画書別紙の改訂、同意説明文書の変更、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 1施設）
同意説明文書補助資料、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）
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。

【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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(48) 「がん疼痛患者を対象としたHP-3150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：HP-3150】

-の治験に関する変更（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 3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】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(49) 「原発性胆汁性胆管炎（PBC）に伴う中等度から重度のそう痒症を有する成人の治療を目的としたGSK2330672の一定範囲の用量の有効性、安全性、及び忍容性を評価する試験」

【治験依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社、開発の相：後期第Ⅱ相試験、
対象疾患名：原発性胆汁性胆管炎（PBC）に伴う中等度から重度のそう痒症、
治験薬名：GSK2330672】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙1、GSK2330672の治験にご参加いただいた皆様へ）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1の改訂、GSK2330672の治験にご参加いただいた皆様へ
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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(5) 「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：複雑性腹腔内感染症又は複雑性尿路感染症、
治験薬名：MK-7655A】

-の治験に関する変更（分担医師：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 1施設）
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）
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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(51) 「赤血球造血刺激因子製剤治療を受けていない腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口molidustatの有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、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：腎性貧血を合併した赤血球造血刺激因子製剤治療を受けていない保存期慢性腎臓病、治験薬名：BAY85-3934】

-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 8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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(52) 「赤血球造血刺激因子製剤にて治療中の腎性貧血を合併した保存期慢性腎臓病患者を対象とした、経口molidustatの有効性及び安全性をダルベポエチン アルファと比較検討する無作為化非盲検、実薬対照、並行群間、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：腎性貧血を合併した赤血球造血刺激因子製剤治療を受けている保存期慢性腎臓病、治験薬名：BAY85-3934】

-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 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。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(53) 「腎性貧血を合併した腹膜透析患者を対象とした、経口molidustatの有効性及び安全性を検討する非盲検、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：腎性貧血、治験薬名：BAY85-3934】

-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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(54) 「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-986165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：〇〇〇〇、治験薬名：BMS-986165】

-の治験に関する変更（実施計画書：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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(55) 「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心不全を有する小児患者を対象としたLCZ696の第Ⅱ/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Ⅱ/Ⅲ相試験、
対象疾患名：心不全、治験薬名：LCZ696】

-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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(56) 「生物学的製剤に対して効果不十分又は不耐容である中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたupadacitinib（ABT-494）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」

【治験依頼者：アツヴィ合同会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：クローン病、治験薬名：Upadacitinib（ABT-494）】

-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、帯状疱疹について：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 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）
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）
帯状疱疹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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(57) 「既存治療に対して効果不十分又は不耐容であるが生物学的製剤での治療失敗歴のない、中等症から重症の活動性クローン病患者を対象としたupadacitinib（ABT-494）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」

【治験依頼者：アツヴィ合同会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：クローン病、治験薬名：Upadacitinib（ABT-494）】

-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、帯状疱疹について：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 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）
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）
帯状疱疹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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(58) 「M14-431試験又はM14-433試験を完了したクローン病患者を対象としたupadacitinib (ABT-494) 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維持療法及び長期継続投与試験」

【治験依頼者：アツヴィ合同会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：クローン病、治験薬名：Upadacitinib (ABT-494)】

-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、帯状疱疹について: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 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）
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）
帯状疱疹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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(59) 「重症喘息対象治験薬の有効性・安全性を評価する第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：重症喘息、治験薬名：Tezepelumab (MEDI9929又はAMG157)】

-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：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）
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・2診療科）
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。
- 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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(60) 「千寿製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性症を対象としたSJP-0133の第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：千寿製薬株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：滲出型AMD、治験薬名：SJP-0133】

-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 5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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(61) 「アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたDapagliflozinの第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：慢性腎臓病、治験薬名：ダパグリフロジン】

-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 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。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

平成30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名

(62) 「中等症から重症の活動期のクローン病患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第II/III相，ランダム化，二重盲検，プラセボ及び実薬対照，並行群間比較，多施設共同試験」

【治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社、開発の相：第II/III相試験、
対象疾患名：クローン病、治験薬名：Guselkumab（CNT01959）】

-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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名
報告

- (1) 「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30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分
場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名
報 告

(2) 「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30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分

場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
 小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
 渡邊清司

欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
 （敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名
報 告

(3) 「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（4施設）。

平成30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分
場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
 小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
 渡邊清司
欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
 （敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名
報 告

(4) 「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30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分
場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名
報 告

(5) 「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30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分

場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
 小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
 渡邊清司

欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
 （敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名
報 告

(6) 「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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名
報告

(7) 「アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性腎臓病患者を対象としたDapagliflozinの第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：慢性腎臓病、治験薬名：ダパグリフロジン】

-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30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名
報告

(8) 「大うつ病性障害の成人外来患者を対象としたDVS SRの2固定用量（25mg錠及び50mg錠/日）のプラセボを対照とした多施設共同、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験」

【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：大うつ病
治験薬名：DVS SR (desvenlafaxine succinate monohydrate)】

-の開発の中止等に関する報告について

【内 容 (概要)】：被験薬の開発中止について報告された（1施設）。

平成30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分

場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
 小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
 渡邊清司
欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
 （敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名
報 告

(9) 「大うつ病性障害の日本人成人患者を対象としたDVS SRの10ヶ月、非盲検、長期安全性試験」

【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：大うつ病
治験薬名：DVS SR (desvenlafaxine succinate monohydrate)】

-の開発の中止等に関する報告について

【内 容 (概要)】：被験薬の開発中止について報告された（1施設）。

平成30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分
場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名
報 告

(10) 「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】

-の開発の中止等に関する報告について

【内 容（概要）】：製造販売承認の取得について報告された（4施設）。

平成30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分
場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
 小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
 渡邊清司
欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
 （敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名
報 告

(11) アステラス製薬依頼の感染性腸炎を対象とするOPT-80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：感染性腸炎（適応菌種：C. difficile）、治験薬名：OPT-80】

-の開発の中止等に関する報告について

【内 容（概要）】：製造販売承認の取得について報告された（10施設）。

平成30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名
報告

(12) 「日本人のMRSA感染症（皮膚・軟部組織感染症又はそれに伴う敗血症）患者におけるBAY 1192631の有効性及び安全性についてリネゾリドと比較検討することを目的とした多施設共同、前向き、実薬対照、無作為化、非盲検比較試験」

【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：MRSA感染症、治験薬名：BAY 1192631】

-の開発の中止等に関する報告について

【内 容（概要）】：製造販売承認の取得について報告された（7施設）。

平成30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名
報告

(13) 「MR8A2（〇〇〇〇）の浸潤麻酔における第Ⅱ相臨床試験（MR8A2-17）」

【治験依頼者：丸石製薬株式会社、開発の相：第Ⅱ相試験、
対象疾患名：鼠径ヘルニア、治験薬名：MR8A2】

-の開発の中止等に関する報告について

【内 容（概要）】：被験薬の開発中止について報告された（2施設）。

平成30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分

場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
 小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
 渡邊清司

欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
 （敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名
報 告

（14） 「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】

-の開発の中止等に関する報告について

【内 容（概要）】：製造販売承認の取得について報告された（3施設）。

平成30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分
場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名
報 告

(15) 「中等症から重症の潰瘍性大腸炎患者を対象とした寛解導入療法におけるCP-690, 550経口剤の多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照並行群間試験」

【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】

-の開発の中止等に関する報告について

【 内 容 (概要) 】：製造販売承認の取得について報告された（2施設）。

平成30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分
場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名
報 告

(16) 「潰瘍性大腸炎を有する被験者に対する維持療法としてのCP-690, 550経口投与の多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験」

【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：潰瘍性大腸炎、治験薬名：CP-690, 550】

-の開発の中止等に関する報告について

【内 容 (概要)】：製造販売承認の取得について報告された（2施設）。

平成30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名
報告

(17) 「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】

-の開発の中止等に関する報告について

【内 容 (概要)】：製造販売承認の取得について報告された（2施設）。

平成30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分

場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
 小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
 渡邊清司

欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
 （敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名
報 告

(18) 「EAファーマの依頼によるE6011の第Ⅱ相試験」

【治験依頼者：EAファーマ株式会社、開発の相：第Ⅱ相試験、
対象疾患名：原発性胆汁性胆管炎、治験薬名：E6011】

-の開発の中止等に関する報告について

【 内 容 (概要) 】：治験の中止について報告された（1施設）。

平成30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名
報告

(19) 「腰椎椎間板ヘルニア患者を対象としたSI-6603の〇〇〇〇第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：生化学工業株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：椎間板ヘルニア、治験薬名：SI-6603】

-の開発の中止等に関する報告について

【内 容 (概要)】：製造販売承認の取得について報告された（1施設）。

平成30年度第5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30年8月14日（火） 14時00分～17時15分
場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課 題 名
報 告
(20)

「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】

-の迅速審査結果について

【内 容 (概要)】：分担医師の変更に関する迅速審査結果
（平成30年7月23日実施承認）について報告された（1施設）。

平成30年度第5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30年8月14日（火）14時00分～17時15分
場所：国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者：○岩田 敏 石川洋一 金森勝徳 川谷良秀
小山一乗 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者：桑島昭文 秋本洋子
（敬称略 ○：委員長代行）

課題名
報告

(21) 「がん疼痛患者を対象としたHP-3150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：HP-3150】

-の迅速審査結果について

【内 容 (概要)】：分担医師の変更に関する迅速審査結果
（平成30年8月8日実施:承認）について報告された（1施設）。