

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分
場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
志摩園子 村上貴久 山本 昇 渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一 佐藤美幸
（敬称略 ○：委員長）

課題名

- (1) 「日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相二重盲検試験」

【治験依頼者：日本イーライリリー株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：アトピー性皮膚炎、治験薬名：LY3009104】

-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 3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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会 会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀

志摩園子 村上貴久 山本 昇 渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一 佐藤美幸

（敬称略 ○：委員長）

課題名

(2) 「アストラゼネカ社の依頼による慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象としたベンラリズマブの第III相臨床試験」

【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：中等症から最重症の慢性閉塞性肺疾患、治験薬名：ベンラリズマブ】

-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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(3) 「従来型/生物学的DMARDの効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラセボ及びトファシチニブと比較する試験」

【治験依頼者：（治験国内管理人）IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、

対象疾患名：従来型DMARD又は生物学的DMARDの効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ、治験薬名：GSK3196165】

-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 3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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

- (4) 「生物学的DMARD及び／又はヤヌスキナーゼ阻害薬の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラセボ及びサリルマブと比較する試験」

【治験依頼者：（治験国内管理人）IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、

対象疾患名：生物学的DMARD及び／又はヤヌスキナーゼ阻害薬の効果が不十分な中等度から重度の活動性関節リウマチ、治験薬名：GSK3196165】

-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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀

志摩園子 村上貴久 山本 昇 渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一 佐藤美幸

（敬称略 ○：委員長）

課題名

(5) 「○○○○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（実施計画書別紙治験実施体制：①、治験薬概要書の年次改訂を実施しないことについてのレター：②、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）】：山本委員

【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）
治験薬概要書の年次改訂を実施しないことについてのレター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。
- 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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分
場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
志摩園子 村上貴久 山本 昇 渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一 佐藤美幸
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(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】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙1:①、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 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）
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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀

志摩園子 村上貴久 山本 昇 渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一 佐藤美幸

（敬称略 ○：委員長）

課題名

(7) 「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（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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分
場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
志摩園子 村上貴久 山本 昇 渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一 佐藤美幸
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(8) 「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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
志摩園子 村上貴久 山本 昇 渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一 佐藤美幸
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(9) 「(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)】

-の治験に関する変更（実施計画書別冊）、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。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
志摩園子 村上貴久 山本 昇 渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一 佐藤美幸
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(10) 「1剤以上の標準治療で効果不十分な疾患活動性を有する多発性筋炎及び皮膚筋炎患者を対象としたウステキヌマブの第3相，多施設共同，ランダム化，二重盲検，プラセボ対照，並行群間試験」

【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：多発性筋炎・皮膚筋炎，治験薬名：CNT01275】

-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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分
場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
志摩園子 村上貴久 山本 昇 渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一 佐藤美幸
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(11) 「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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分
場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
志摩園子 村上貴久 山本 昇 渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一 佐藤美幸
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(12) 「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（参加者向けニュースレター）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）

参加者向けニュースレター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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会 会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀

志摩園子 村上貴久 山本 昇 渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一 佐藤美幸

（敬称略 ○：委員長）

課題名

- (13) 「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（参加者向けニュースレター：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）

参加者向けニュースレター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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
志摩園子 村上貴久 山本 昇 渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一 佐藤美幸
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(14) 「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（実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書）、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 4施設）

実施計画書の改訂、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。

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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分
場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室
出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
志摩園子 村上貴久 山本 昇 渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一 佐藤美幸
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(15) 「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たれた日本人心不全患者を対象としたLCZ696の第Ⅲ相継続試験」

【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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
志摩園子 村上貴久 山本 昇 渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一 佐藤美幸
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(16) 「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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
志摩園子 村上貴久 山本 昇 渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一 佐藤美幸
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(17) 「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（治験薬概要書、治験薬概要書（邦訳）付録：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 20施設）
治験薬概要書の改訂、治験薬概要書（邦訳）付録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 8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 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】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(18) 「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（治験薬概要書：①、分担医師：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 7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）
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。」
- ③ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(19) 「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】

-の治験に関する変更（治験薬概要書：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 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）
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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(20) 「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（添付文書、同意説明文書:①、分担医師:②）、安全性報告
①）、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 4施設）

添付文書、同意説明文書の変更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 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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(21) 「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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(22) 「大塚製薬の依頼によるうっ血性心不全患者を対象としたOPC-61815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：バソプレシン拮抗薬以外の利尿薬を投与していても過剰な体液貯留を有するうっ血性心不全患者、治験薬名：OPC-61815】

-の治験に関する変更（添付文書：①、分担医師：②、患者向けポスター：③）、安全性報告（①）、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 13施設）
添付文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）
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）
患者向けポスター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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(23) 「大塚製薬の依頼による経口摂取が困難又は不可能なうっ血性心不全患者を対象とした
OPC-61815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：バソプレシン拮抗薬以外の利尿薬を投与していても過剰な体液貯留を有
するうっ血性心不全患者、治験薬名：OPC-61815】

-の治験に関する変更（実施計画書別添資料1:①、同意説明文書:②、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 4施設）
実施計画書別添資料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）
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。
- 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。

【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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(24) 「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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(25) 「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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（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）

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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(27) 「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による小児心不全患者を対象としたLCZ696の第Ⅲ相長期投与試験」

【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：慢性心不全, 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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(28) 「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：アッヴィ合同会社、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)、実施状況報告(①)に関する継続の適否、治験に関する変更(実施計画書分冊、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 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。
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 3施設)
実施計画書分冊の改訂、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)：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(29) 「既存治療及び/又は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ウパダシチニブ（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：アヅヴィ合同会社，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）、実施状況報告（①）に関する継続の適否、治験に関する変更（実施計画書分冊、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 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。
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 3施設）
実施計画書分冊の改訂、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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(30) 「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：アッヴィ合同会社、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)、実施状況報告(①)に関する継続の適否、治験に関する変更(実施計画書分冊、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 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。
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 3施設)
実施計画書分冊の改訂、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)：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(31) 「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・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】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(32) 「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（実施計画書補遺）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）
実施計画書補遺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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(33) 「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（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 15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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(34) 「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（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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(35) 「アストラゼネカ株式会社の依頼による左室駆出率の保たれた心不全（HFpEF）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：左室駆出率の保たれた心不全（HFpEF）、治験薬名：ダパグリフロジン】

-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 13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 6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 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】

- ① 「承認する。」
- ② 「承認する。」
- ③ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(36) 「MSD株式会社の依頼による MK-3009第Ⅱ相試験」

【治験依頼者：MSD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：ダプトマイシン MK-3009】

-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）】：岩田委員

【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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀

佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇

渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一

（敬称略 ○：委員長）

課題名

(37) 「ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による過体重又は肥満被験者を対象とした
NN9535の第Ⅲ相心血管系アウトカム試験」

【治験依頼者：ノボ ノルディスク ファーマ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：心血管系事象に対するリスクの高い肥満症、治験薬名：NN9535】

-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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(38) 「アストラゼネカ株式会社依頼による未治療マンテル細胞リンパ腫患者に対する
Acalabrutinib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：未治療のマンテル細胞リンパ腫、治験薬名：ACP-196】

-の治験に関する変更（被験者募集広告）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）
被験者募集広告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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(39) 「興和株式会社の依頼による高脂血症患者を対象としたK-877の第4相試験」

【治験依頼者：興和株式会社、開発の相：第IV相試験、
対象疾患名：高脂血症患者、治験薬名：K-877（PEMAFIBRATE）】

-の治験に関する変更（添付文書、治験薬概要書に関する資料）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 6施設）
添付文書の改訂、治験薬概要書に関する資料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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(40) 「ハイリスクのくすぶり型多発性骨髄腫患者を対象にダラツムマブの皮下投与と積極的経過観察を比較検討する第3相ランダム化多施設共同試験」

【治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：ハイリスクのくすぶり型多発性骨髄腫、治験薬名：JNJ-54767414-SC】

-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（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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(41) 「(原題) A Phase 3 Study Comparing Daratumumab, VELCADE (bortezomib), Lenalidomide, and Dexamethasone (D-VRd) with VELCADE, Lenalidomide, and Dexamethasone (VRd) in Subjects with Untreated Multiple Myeloma and for Whom Hematopoietic Stem Cell Transplant is Not Planned as Initial Therapy
(邦題) 造血幹細胞移植による初回治療が予定されていない未治療の多発性骨髄腫患者を対象にダラツムマブ、ボルテゾミブ、レナリドミド、及びデキサメタゾン併用 (D-VRd) とボルテゾミブ、レナリドミド、及びデキサメタゾン併用 (VRd) を比較する第3相試験」

【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：未治療の多発性骨髄腫, 治験薬名：JNJ-54767414-SC】

-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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(42) 「AF-0901の第Ⅲ相臨床試験 ー15歳以上のけいれん性てんかん重積状態の患者を対象とした非盲検試験ー」

【治験依頼者：アルフレッサ ファーマ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：けいれん性てんかん重積状態、治験薬名：AF-0901】

-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（実施計画書別紙2、分担医師診療科名、責任医師診療科名：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 13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）

実施計画書別紙2の改訂、治験分担医師診療科名の変更、治験責任医師診療科名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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(43) 「結合組織病に伴う肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたバルドキシロンメチルの有効性及び安全性を検討する試験」

【治験依頼者：コーヴァンス・ジャパン株式会社, 開発の相：第Ⅲ相試験,
対象疾患名：結合組織病に伴う肺動脈性肺高血圧, 治験薬名：RTA402】

-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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(44) 「進行又は再発乳癌患者を対象としたNK105とパクリタキセルを比較するランダム化第Ⅱ相試験」

【治験依頼者：日本化薬株式会社, 開発の相：第Ⅱ相試験,
対象疾患名：進行又は再発乳癌患者, 治験薬名：NK105】

-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。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(45) 「第一三共株式会社の依頼によるDS-5565の中枢性神経障害性疼痛患者を対象とした臨床第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：脊髄損傷後の中枢性神経障害性疼痛, 治験薬名：DS-5565】

-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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(46) 「ファイザー株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした Talazoparib (PF-06944076) 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：去勢抵抗性前立腺癌, 治験薬名：PF-06944076】

-の治験に関する変更（実施計画書、同意説明文書、治験参加カード：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 4施設）
実施計画書の改訂、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。
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）
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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(47) 「日本イーライリリー株式会社の依頼による2型糖尿病患者を対象としたLY3298176の単独療法第3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Ⅲ相試験,
対象疾患名：2型糖尿病, 治験薬名：LY3298176】

-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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(48) 「サノフィ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患（COPD）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：慢性閉塞性肺疾患, 治験薬名：SAR231893/REGN668】

-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）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(49) 「Phase 2 Study of Bruton' s Tyrosine Kinase (BTK) Inhibitor, Ibrutinib (PCI-32765) in Combination With Rituximab, in Japanese Patients With Waldenstrom' s Macroglobulinemia (WM)
ブルトン型チロシンキナーゼ (BTK) 阻害薬イブルチニブ (PCI-32765) の日本人原発性マクログロブリン血症 (WM) 患者を対象としたリツキシマブ併用第2相試験」

【治験依頼者：ヤンセンファーマ株式会社, 開発の相：第Ⅱ相試験,
対象疾患名：原発性マクログロブリン血症, 治験薬名：PCI-32765】

-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)：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(50) 「塩野義製薬株式会社の依頼による急性期脳梗塞患者を対象としたS-005151の第2相試験」

【治験依頼者：塩野義製薬株式会社, 開発の相：第Ⅱ相試験,
対象疾患名：急性期脳梗塞, 治験薬名：S-005151】

-の治験の実施(①)、治験に関する変更(実施計画書別紙:②、同意説明文書:③、分担医師: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（実施の適否：対象医療機関 1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。
- ②（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。
- 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。
- ④（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。」
- ④ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

令和元年度第8回* 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

*2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司
欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(51) 「ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるQBW251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Ⅱb相試験,
対象疾患名：〇〇〇〇, 治験薬名：QBW251】

-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、分担
医師:③）、治験の実施(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 1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）
治験分担医師の変更について審議を行った。
- ④（実施の適否：対象医療機関 1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】

- 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）：

令和元年度第8回＊ 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

＊2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名
報告

- (1) 「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）。

令和元年度第8回＊ 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

＊2019年度第8回

日 時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(2) 「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）。

令和元年度第8回＊ 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

＊2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名
報告

- (3) 「（原題）A Phase 3 Study Comparing Daratumumab, VELCADE (bortezomib), Lenalidomide, and Dexamethasone (D-VRd) with VELCADE, Lenalidomide, and Dexamethasone (VRd) in Subjects with Untreated Multiple Myeloma and for Whom Hematopoietic Stem Cell Transplant is Not Planned as Initial Therapy
（邦題）造血幹細胞移植による初回治療が予定されていない未治療の多発性骨髄腫患者を対象にダラツムマブ、ボルテゾミブ、レナリドミド、及びデキサメタゾン併用（D-VRd）とボルテゾミブ、レナリドミド、及びデキサメタゾン併用（VRd）を比較する第3相試験」

【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：未治療の多発性骨髄腫，治験薬名：JNJ-54767414-SC】
-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）。

令和元年度第8回＊ 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

＊2019年度第8回

日 時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(4) 「塩野義製薬株式会社の依頼による急性期脳梗塞患者を対象としたS-005151の第 2 相試験」

【治験依頼者：塩野義製薬株式会社, 開発の相：第Ⅱ相試験,
対象疾患名：急性期脳梗塞, 治験薬名：S-005151】
-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）。

令和元年度第8回＊ 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

＊2019年度第8回

日 時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(5) 「ONO-1162 第Ⅱ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Ⅱ相試験、
対象疾患名：慢性心不全、治験薬名：ONO-1162】

-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）。

令和元年度第8回＊ 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

＊2019年度第8回

日 時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(6) 「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）。

令和元年度第8回＊ 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

＊2019年度第8回

日 時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(7) 「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たれた日本人心不全患者を対象としたLCZ696の第Ⅲ相継続試験」

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

-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）。

令和元年度第8回＊ 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

＊2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名
報告

(8) 「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
（令和元年10月4日実施承認）について報告された（1施設）。

令和元年度第8回＊ 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

＊2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名
報告

(9) 「大塚製薬の依頼によるうっ血性心不全患者を対象としたOPC-61815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：バソプレシン拮抗薬以外の利尿薬を投与していても過剰な体液貯留を有するうっ血性心不全患者、治験薬名：OPC-61815】

-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
（令和元年10月4日実施承認）について報告された（1施設）。

令和元年度第8回＊ 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

＊2019年度第8回

日 時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(10) 「MSD株式会社の依頼による MK-3009第Ⅱ相試験」

【治験依頼者：MSD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：ダプトマイシン MK-3009】

-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
（令和元年10月4日実施承認）について報告された（1施設）。

令和元年度第8回＊ 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

＊2019年度第8回

日 時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(11) 「AF-0901の第Ⅲ相臨床試験 ー15歳以上のけいれん性てんかん重積状態の患者を対象とした非盲検試験ー」

【治験依頼者：アルフレッサ ファーマ株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：けいれん性てんかん重積状態、治験薬名：AF-0901】

-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
（令和元年10月4日実施:承認）について報告された（1施設）。

令和元年度第8回＊ 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

＊2019年度第8回

日時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課題名
報告

(12) 「大塚製薬の依頼によるうっ血性心不全患者を対象としたOPC-61815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：バソプレシン拮抗薬以外の利尿薬を投与していても過剰な体液貯留を有
するうっ血性心不全患者、治験薬名：OPC-61815】

-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
（令和元年10月9日実施:承認）について報告された（1施設）。

令和元年度第8回＊ 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

＊2019年度第8回

日 時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(13) 「MSD株式会社の依頼による MK-3009第Ⅱ相試験」

【治験依頼者：MSD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：ダプトマイシン MK-3009】

-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
（令和元年10月9日実施承認）について報告された（1施設）。

令和元年度第8回＊ 国立病院機構本部中央治験審査委員会
会議記録（概要）

＊2019年度第8回

日 時： 令和元年11月12日（火） 14時00分～16時00分

場 所： 国立病院機構本部 2階 大会議室

出席者： ○得津馨 岩田 敏 川谷良秀 菊池 秀
佐藤美幸 志摩園子 村上貴久 山本 昇
渡邊清司

欠席者： 秋本洋子 石川洋一
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(14) 「塩野義製薬株式会社の依頼による急性期脳梗塞患者を対象としたS-005151の第 2 相試験」

【治験依頼者：塩野義製薬株式会社, 開発の相：第Ⅱ相試験,
対象疾患名：急性期脳梗塞, 治験薬名：S-005151】
-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
（令和元年10月16日実施:承認）について報告された（1施設）。