

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

- (1) 「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 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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(2) 「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（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）
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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課題名

(3) 「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（レター（実施計画書に関する管理上の変更および記載の明確化）、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 3施設）

レター（実施計画書に関する管理上の変更および記載の明確化）、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）

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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(4) 「ファイザー株式会社の依頼による、去勢感受性前立腺癌患者を対象とした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：転移性去勢感受性前立腺癌, 治験薬名：PF-06944076】

-の治験に関する変更（被験者への支払いに関する資料: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 6施設）

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 1施設）

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）：

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(5) 「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/Ⅳ相試験、
対象疾患名：アトピー性皮膚炎、治験薬名：LY3009104】

-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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(6) 「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）

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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課題名

(7) 「ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたetrasimodの第3相非盲検試験」

【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：Etrasimod(APD334/PF-07915503)】

-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）：

令和6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課題名

(8) 「ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心血管イベントのリスクが高い患者を対象としたziltivekimabの効果を検討する第3相試験」

【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Ⅲa相試験,
対象疾患名：動脈硬化性心血管疾患, 慢性腎臓病, 全身性炎症, 治験薬名：
Ziltivekimab】

-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 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 1施設）

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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課題名

(9) 「高リスク筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象としたsasanlimab(PF-06801591)とウシ型弱毒結核菌（BCG）の併用投与の第3相試験（CREST）」

【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：筋層非浸潤性膀胱癌患者、治験薬名：PF-06801591】

-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）
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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(10) 「治療抵抗性の肺Mycobacterium avium complex (MAC) 症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンプトールを用いた治療レジメンの一剤としてベダキリンを投与したときの有効性及び安全性を評価する第2/3 相，多施設共同，ランダム化，非盲検，実薬対照試験」

【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：治療抵抗性の肺MAC 症, 治験薬名：TMC207】

-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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(11) 「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象としたエルトロンボパグの第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：骨髄異形成症候群, 治験薬名：ETB115（SB-497115-GR）】

-の治験に関する変更（実施計画書、実施計画書付録、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 3施設）

実施計画書の改訂、実施計画書付録の改訂、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）：

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
（敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(12) 「好酸球性重症喘息患者を対象としたGSK3511294をメポリズマブ又はベンラリズマブと比較評価する非劣性試験」

【治験依頼者：（治験国内管理人） IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社, 開発の
相：第Ⅲ相試験,
対象疾患名：気管支喘息, 治験薬名：GSK3511294】

-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 5施設）
実施計画書補遺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）：

令和6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課題名

(13) 「EGFR 変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象として一次治療としてのアミバンタマブとラゼルチニブの併用，オシメルチニブ，及びラゼルチニブを比較する第3相ランダム化試験」

【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：EGFR 変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌，治験薬名：JNJ-73841937】

-の治験に関する変更（実施計画書、治験薬概要書：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）】：山本委員

【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、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）
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 1施設）
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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(14) 「オシメルチニブが無効となったEGFR 変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としてアミバンタマブ及びラゼルチニブとプラチナ製剤を含む化学療法の併用とプラチナ製剤を含む化学療法を比較する第3相、非盲検、ランダム化試験MARIPOSA - 2」

【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：局所進行又は転移性非小細胞肺癌, 治験薬名：JNJ-61186372, JNJ-73841937】

-の治験に関する変更（実施計画書、ガイダンス、治験薬概要書: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 1施設）
実施計画書の改訂、ガイダンス、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）
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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課題名

(15) 「オシメルチニブ及び化学療法後に進行したEGFR 遺伝子変異陽性進行又は転移性非小細胞肺癌患者におけるラゼルチニブ併用投与時のアミバンタマブ皮下投与とアミバンタマブ静脈内投与とを比較する、第3相、非盲検、ランダム化試験」

【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：非小細胞肺癌, 治験薬名：JNJ-61186372-SC】

-の治験に関する変更（実施計画書別冊、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 2施設）

実施計画書別冊の改訂、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。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(16) 「小児喘息患者を対象にデュピルマブの長期安全性及び忍容性を評価する1年間試験」

【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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課題名

(17) 「活動性全身性エリテマトーデス成人患者を対象としたnipocalimabの多施設共同，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Ⅱ相試験,
対象疾患名：全身性エリテマトーデス, 治験薬名：JNJ-80202135】

-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）
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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(18) 「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたlitifilimab (BIIB059) の第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：バイオジェン・ジャパン株式会社, 開発の相：第Ⅲ相試験,
対象疾患名：全身性エリテマトーデス, 治験薬名：BIIB059】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙、付保証明書: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 4施設）

実施計画書別紙の改訂、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。

②（継続の適否：対象医療機関 1施設）

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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(19) 「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたLitifilimab (BIIB059) の第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：バイオジェン・ジャパン株式会社, 開発の相：第Ⅲ相試験,
対象疾患名：全身性エリテマトーデス, 治験薬名：BIIB059】

-の治験に関する変更（実施計画書別紙、付保証明書: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 3施設）

実施計画書別紙の改訂、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。

②（継続の適否：対象医療機関 1施設）

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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課題名

(20) 「切除不能進行・再発小腸癌患者に対するベバシズマブ併用FOLFOX療法の第II相多施設共同二重盲検ランダム化比較試験（医師主導治験）」

【治験依頼者：（医師主導治験）、開発の相：第II相試験、
対象疾患名：切除不能進行・再発小腸癌、治験薬名：ベバシズマブ】

-の実施状況報告（①）、安全性報告（②、⑤）に関する継続の適否、モニタリング報告書（③）、治験に関する変更（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（継続の適否：対象医療機関 12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 11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。
- ③（継続の適否：対象医療機関 4施設）
モニタリング報告書について審議を行った。
- ④（継続の適否：対象医療機関 2施設）
分担医師の変更について審議を行った。
- ⑤（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。」
- ④ 「承認する。」
- ⑤ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(21) 「コントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+ホルモテロールフマル酸塩水和物定量噴霧式吸入エアゾール剤の有効性及び安全性を評価する24週間の投与試験（VATHOS）」

【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：気管支喘息, 治験薬名：BFF MDI（PT009）, BD MDI（PT008）】

-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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課題名

(22) 「増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたTozorakimabの有効性及び安全性試験」

【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：慢性閉塞性肺疾患, 治験薬名：Tozorakimab】

-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 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）
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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課題名

(23) 「増悪歴を有する慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたトゾラキマブの長期有効性及び安全性試験」

【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：慢性閉塞性肺疾患（COPD）, 治験薬名：トゾラキマブ】

-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）
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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(24) 「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による活動性シェーグレン症候群患者を対象としたVAY736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：シェーグレン症候群, 治験薬名：VAY736】

-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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課題名

(25) 「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるシェーグレン症候群患者を対象とした
VAY736の第Ⅲb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：活動性シェーグレン症候群, 治験薬名：VAY736】

-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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(26) 「（治験国内管理人）IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるレノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群または結節性硬化症患者を対象としたカンナビジオール経口液剤（GWP42003-P）の第3相試験」

【治験依頼者：（治験国内管理人）IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社, 開発の相：第Ⅲ相試験,

対象疾患名：小児および成人のレノックス・ガストー症候群、ドラベ症候群、結節性硬化症患者の発作, 治験薬名：GWP42003-P】

-の治験に関する変更（付保証明書、被験者の健康被害の補償について説明した文書（施設向け、患者向け））、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）

付保証明書の更新、被験者の健康被害の補償について説明した文書（施設向け、患者向け）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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
（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心不全患者における ponsegromab の健康関連 QOL に
対する有効性および安全性を評価する第 2 相試験（GARDEN-TIMI 74）」

【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：心不全（成人を対象とする）, 治験薬名：PF-06946860】

-の治験に関する変更（DMC SITE NOTIFICATION Memo: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）

DMC SITE NOTIFICATION Memo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）：

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課 題 名

(28) 「大塚製薬の依頼による心性浮腫（うっ血性心不全）を対象としたOPC-131461の第Ⅱ相試験」

【治験依頼者：大塚製薬株式会社, 開発の相：第Ⅱ相試験,
対象疾患名：うっ血性心不全, 治験薬名：OPC-131461】

-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)
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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （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治療抵抗性高血圧患者を対象とした
XXB750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：治療抵抗性高血圧, 治験薬名：XXB750】

-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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(30) 「サノフィ株式会社の依頼による中等症から重症の成人喘息患者を対象としたSAR445229の長期継続投与試験」

【治験依頼者：サノフィ株式会社、開発の相：該当なし、
対象疾患名：中等症から重症の成人喘息、治験薬名：SAR445229】

-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）】：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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(31) 「中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブ皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第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：潰瘍性大腸炎, 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 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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(32) 「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による特発性血小板減少性紫斑病を対象としたVAY736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：特発性血小板減少性紫斑病, 治験薬名：VAY736IV】

-の治験に関する変更（添付文書）、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 2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。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(33) 「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による特発性血小板減少性紫斑病患者を対象としたVAY736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：特発性血小板減少性紫斑病, 治験薬名：VAY736IV】

-の治験に関する変更（添付文書）、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 3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。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(34) 「治療抵抗性肺Mycobacterium avium Complex症患者を対象としてEpetraborole経口投与の有効性、安全性及び薬物動態を評価する第2/3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同 前向き試験（MACr02）」

【治験依頼者：メドペイス・ジャパン株式会社, 開発の相：第Ⅱ/Ⅲ相,
対象疾患名：治療抵抗性肺Mycobacterium avium complex（MAC）症, 治験薬名：
Epetraborole】

-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）
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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(35) 「EVA-001の変形性膝関節症に対する第Ⅲ相比較試験」

【治験依頼者：エバステム株式会社, 開発の相：第Ⅲ相試験,
対象疾患名：変形性膝関節症, 治験製品名：EVA-001】

-の治験に関する変更（レター：①、同意説明文書：②、分担医師：④）、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 3施設）
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）
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 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。
- ④（継続の適否：対象医療機関 1施設）
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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （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非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎患者を対象としたAZD2693の第Ⅱb相試験」

【治験依頼者：アストラゼネカ株式会社, 開発の相：第Ⅱb相試験,
対象疾患名：非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎, 治験薬名：AZD2693】

-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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （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心血管疾患の既往がある患者を対象とした
KJX839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：動脈硬化性心血管疾患の二次予防患者, 治験薬名：KJX839】

-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）
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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課題名

(38) 「Meiji Seikaファルマ株式会社の依頼によるOP0595のcUTI/AP患者を対象とした第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：Meiji Seikaファルマ株式会社, 開発の相：第Ⅲ相, 対象疾患名：複雑性尿路感染症、急性単純性腎盂腎炎, 治験薬名：OP0595 (nacubactam)/CFPM-6G/AZT-6G】

-の治験に関する変更（実施計画書別添1:①、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 10施設）
実施計画書別添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 1施設）
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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(39) 「Meiji Seikaファルマ株式会社の依頼によるOP0595のCRE感染症患者を対象とした第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：Meiji Seikaファルマ株式会社, 開発の相：第Ⅲ相, 対象疾患名：複雑性尿路感染症、急性単純性腎盂腎炎、細菌性院内肺炎、細菌性人工呼吸器関連肺炎、複雑性腹腔内感染症, 治験薬名：OP0595 (nacubactam)/CFPM-6G/AZT-6G】

-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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(40) 「酸素投与が必要なウイルス性肺感染症による入院患者を対象としてトゾラキマブの有効性及び安全性を評価する試験（TILIA 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：ウイルス性肺感染症, 治験薬名：トゾラキマブ】

-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 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）：

令和6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇
欠席者： ○永田充生 田中克典
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(41) 「急性期虚血性脳卒中又は高リスク一過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相，ランダム化，二重盲検，並行群間，プラセボ対照試験」

【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：急性期虚血性脳卒中又は高リスクTIA, 治験薬名：JNJ-70033093】

-の治験に関する変更（実施計画書別冊、使用説明書:①、Librexia STROKE試験支援ツール：②、分担医師:③）、安全性報告（①、④）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）
実施計画書別冊の改訂、使用説明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）
Librexia STROKE試験支援ツール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）
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）
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。」
- ④ 「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課 題 名

(42) 「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるPMRを対象としたAIN457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：リウマチ性多発筋痛症, 治験薬名：AIN457】

-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）

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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課題名

(43) 「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による第Ⅲ相試験を完了したPMR患者を対象としたAIN457の第Ⅲ相継続投与試験」

【治験依頼者：ノバルティスファーマ株式会社, 開発の相：第Ⅲ相試験,
対象疾患名：リウマチ性多発筋痛症, 治験薬名：AIN457】

-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）
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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(44) 「サノフィ株式会社の依頼による慢性蕁麻疹患者を対象としたデュピルマブの第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：特発性の慢性蕁麻疹, 治験薬名：SAR231893】

-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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課題名

(45) 「A Phase 3, multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group study to evaluate the efficacy and safety of abelacimab in high-risk patients with Atrial fibrillation who have been deemed unsuitable for oral antiCoagulation (LILAC)

経口抗凝固剤に不適と考えられる心房細動を有するハイリスク患者を対象に, abelacimab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, 並行群間, 第III相試験 (LILAC)」

【治験依頼者：（治験国内管理人） Fortrea Japan株式会社, 開発の相：第III相試験, 対象疾患名：心房細動 (Atrial fibrillation), 治験薬名：MAA868】

-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 5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）：

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課 題 名

(46) 「サノフィ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎成人患者を対象としたSAR443122 (eclitasertib) の第II相試験」

【治験依頼者：サノフィ株式会社, 開発の相：第II相試験,
対象疾患名：中等症から重症の潰瘍性大腸炎, 治験薬名：SAR443122】

-の治験に関する変更（治験薬概要書）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 3施設)
治験薬概要書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）：

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(47) 「ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心不全および炎症を有する患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験」

【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：全身性の炎症を有するHFmrEF又はHFpEF患者, 治験薬名：Ziltivekimab】

-の治験に関する変更（治験アプリの操作補助資料：①、実施計画書別冊Ⅱ：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 2施設）

治験アプリの操作補助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。

②（継続の適否：対象医療機関 1施設）

実施計画書別冊Ⅱ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）：

令和6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課題名

(48) 「nemolizumabの乳幼児及び小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした第III相試験—比較/長期投与試験—」

【治験依頼者：マルホ株式会社, 開発の相：第III相試験,
対象疾患名：（乳幼児及び小児）アトピー性皮膚炎, 治験薬名：nemolizumab】

-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 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 1施設）
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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(49) 「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象とした
BIIB059 (litifilimab) の第Ⅱ/Ⅲ相試験」

【治験依頼者：バイオジェン・ジャパン株式会社, 開発の相：第Ⅱ/Ⅲ相試験,
対象疾患名：活動性の亜急性皮膚エリテマトーデス及び／又は慢性皮膚エリテマトー
デス患者, 治験薬名：BIIB059】

-の治験に関する変更（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 3施設）

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）：

令和6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課題名

(50) 「未治療のdMMR/MSI-H を有する切除可能な結腸癌患者を対象としたdostarlimab 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：結腸癌, 治験薬名：Dostarlimab】

-の治験に関する変更（実施計画書、SmPC、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 1施設）

実施計画書の改訂、SmPC、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）：

令和6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課題名

(51) 「A Randomized, Open Label Phase 2/3 Study Comparing Cobolimab + Dostarlimab + Docetaxel to Dostarlimab + Docetaxel to Docetaxel Alone In Participants with Advanced Non Small Cell Lung Cancer Who Have Progressed on Prior Anti PD-(L)1 Therapy and Chemotherapy (COSTAR Lung)
抗PD-(L)1療法及び化学療法後に進行した進行非小細胞肺癌の患者を対象とした、cobolimab、dostarlimab及びドセタキセルの併用療法、dostarlimab及びドセタキセルの併用療法、並びにドセタキセル単剤療法を比較する無作為化非盲検第II/III相試験 (COSTAR Lung)」

【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/III相試験,
対象疾患名：非小細胞肺癌, 治験薬名：Cobolimab, Dostarlimab】

-の治験に関する変更（実施計画書、実施計画書別紙1、治験薬概要書、同意説明文書、ePRO: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）】：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）
実施計画書の改訂、実施計画書別紙1の改訂、治験薬概要書の改訂、同意説明文書の変更、ePRO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）：

令和6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(52) 「活動性特発性炎症性筋疾患（皮膚筋炎または多発性筋炎を含む）患者を対象とした治験薬PF-06823859 について評価する試験」

【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：特発性炎症性筋疾患（皮膚筋炎および多発性筋炎）, 治験薬名：PF-06823859】

-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 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）：

令和6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(53) 「発症後間もない急性冠症候群患者を対象に経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、event-driven試験」

【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：急性冠症候群, 治験薬名：JNJ-70033093】

-の治験に関する変更（実施計画書別冊、治験依頼者の治験費用負担範囲に関する資料：
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 5施設）
実施計画書別冊の改訂、治験依頼者の治験費用負担範囲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 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）
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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(54) 「アストラゼネカ株式会社の依頼による多発性炎症性筋疾患（多発性筋炎及び皮膚筋炎）を対象としたアニフロルマブの第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：多発性筋炎, 治験薬名：アニフロルマブ（遺伝子組み換え）】

-の治験に関する変更（治験薬概要書:①、同意説明文書: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）

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 5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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課題名

(55) 「心血管系リスクが高い患者を対象に主要心血管系イベントの抑制におけるMK-0616の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照試験」

【治験依頼者：MSD株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：主要アテローム動脈硬化性心血管疾患（ASCVD）イベントの既往がある
又は主要ASCVD イベントの初発リスクが高い、
中強度又は高強度のスタチン療法を受けている成人患者、治験薬名：MK-0616】

-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 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。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(56) 「活動性シェーグレン症候群におけるBMS-986165の第3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：活動性シェーグレン症候群、治験薬名：BMS-986165】

-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）：

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(57) 「サノフィ株式会社の依頼による中等症から重症の成人喘息患者を対象としたSAR443765の第Ⅱ相試験」

【治験依頼者：サノフィ株式会社、開発の相：第Ⅱ相試験、
対象疾患名：喘息、治験薬名：SAR443765】

-の治験に関する変更（パネル被験者の募集の手順に関する資料）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 2施設）
パネル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】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

令和6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(58) 「増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患（COPD）患者を対象としたトゾラキマブの有効性及び安全性試験（MIRANDA）」

【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：COPD, 治験薬名：トゾラキマブ】

-の治験に関する変更（実施計画書、実施計画書別紙1, 2、同意説明文書、レター、PGIS-COPD、患者用ガイド：①、分担医師：②、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 8施設）

実施計画書の改訂、実施計画書別紙1, 2の改訂、同意説明文書の変更、レター、PGIS-COPD、患者用ガイド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）

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）

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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課題名

(59) 「ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたMezigdomideの第3相試験：SUCCESSOR-2」

【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：再発又は難治性の多発性骨髄腫, 治験薬名：Mezigdomide】

-の治験に関する変更（実施計画書、同意説明文書、被験者の妊娠回避計画、交付管理確認業務手順書、主治医向け案内資料）、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 2施設）

実施計画書の改訂、同意説明文書の変更、被験者の妊娠回避計画の変更、交付管理確認業務手順書の変更、主治医向け案内資料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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(60) 「心血管疾患の既往を有する被験者を対象としたcagrilintide 2.4 mg及びセマグルチド 2.4 mg (CagriSema 2.4 mg/2.4 mg) 週1回皮下投与の心血管系に対する安全性及び有効性の検討」

【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：心血管疾患, 治験薬名：NN9838】

-の治験に関する変更（実施計画書別冊Ⅱ）、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）

実施計画書別冊Ⅱ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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
（敬称略 ○：委員長）

課題名

(61) 「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたGSK4057190A(Dostarlimab)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：局所進行を有する頭頸部扁平上皮癌, 治験薬名：
GSK4057190A/Dostarlimab】

-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、同意説明文書、同意説明文書（プレスクリーニング検査）：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 3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、同意説明文書の変更、同意説明文書（プレスクリーニング検査）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）

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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課題名

(62) 「（治験国内管理人）IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼による難治性慢性咳嗽患者を対象としたBLU-5937の第3相試験」

【治験依頼者：IQVIAサービシーズジャパン合同会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：難治性慢性咳嗽、治験薬名：BLU-5937】

-の治験に関する変更（実施計画書補遺別紙1,3:①、ポスター:②、分担医師、被験者の募集に関する資料:③）、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）
実施計画書補遺別紙1,3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）
ポス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）
分担医師の変更、被験者の募集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）：

令和6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課題名

(63) 「A PHASE III, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF ASTEGOLIMAB IN PATIENTS WITH CHRONIC OBSTRUCTIVE PULMONARY DISEASE
慢性閉塞性肺疾患患者を対象にastegolimabの有効性及び安全性を評価する第III相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験」

【治験依頼者：（治験国内管理人）Fortrea Japan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：Astegolimab (R07187807)】

-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 11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）
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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(64) 「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした
Iptacopanの第3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：全身型重症筋無力症、治験薬名：Iptacopan】

-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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(65) 「アストラゼネカ株式会社の依頼による腎機能障害を伴う心不全患者を対象とした balcinrenone／ダパグリフロジン配合剤の効果を評価する第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：腎機能障害を伴う心不全患者、治験薬名：Balcinrenone／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 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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(66) 「アステラス製薬株式会社の依頼による血管運動神経症状を有する患者を対象とした Fezolinetant (ESN364) 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：血管運動神経症状、治験薬名：Fezolinetant (ESN364)】

-の治験に関する変更（レター）、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）

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。

【審査結果】

「承認する。」

理由等（「承認」以外）：

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(67) 「高蛋白尿を伴う慢性腎臓病患者を対象に、ジボテンタン/ダパグリフロジン配合剤の有効性、安全性、及び忍容性をダパグリフロジン単剤と比較する第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：高蛋白尿を伴う慢性腎臓病、治験薬名：ジボテンタン/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 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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(68) 「ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心臓発作の患者を対象とした ziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験」

【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：急性心筋梗塞、治験薬名：Ziltivekimab】

-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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
(敬称略 ○：委員長)

課題名

(69) 「グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるPD-L1高発現で未治療の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免疫療法の第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：非小細胞肺癌, 治験薬名：GSK4428859A (belrestotug), GSK4057190 (dostarlimab)】

-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）】：山本委員

【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、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、責任医師の変更、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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課題名

(70) 「KMバイオロジクス株式会社の依頼によるCIDP及びMMN患者を対象としたGGLの第Ⅲ相試験」

【治験依頼者：KMバイオロジクス株式会社、開発の相：第Ⅲ相試験、
対象疾患名：CIDP/MMN、治験薬名：GGL】

-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）：

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(71) 「アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたAZD5462の後期第II相試験」

【治験依頼者：アストラゼネカ株式会社, 開発の相：後期第II相試験,
対象疾患名：慢性心不全, 治験薬名：AZD5462】

-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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(72) 「アストラゼネカ株式会社の依頼による高血圧を合併するCKD患者を対象とした、
baxdrostatとダパグリフロジンの第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：高血圧を合併する慢性腎臓病（CKD）, 治験薬名：Baxdrostat／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 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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(73) 「アストラゼネカ株式会社の依頼によるアルブミン尿を伴う慢性腎臓病患者を対象とした balcinrenone／ダパグリフロジンの二重盲検用量設定第IIb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：慢性腎臓病、治験薬名：Balcinrenone／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 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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課題名

(74) 「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PF-06821497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：転移性去勢抵抗性前立腺癌, 治験薬名：PF-06821497】

-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 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）
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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課題名

(75) 「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に対して未治療の患者を対象としたPF-06821497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：転移性去勢抵抗性前立腺癌, 治験薬名：PF-06821497】

-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 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）
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6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）

日時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課題名

(76) 「ICoN-1：肺非結核性抗酸菌感染症患者を対象に、ガイドラインに準拠した治療に上乗せした場合のMNKD-101（クロファジミン吸入用懸濁液）の有効性及び安全性を評価する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、第3相試験（パートA）及び非盲検継続投与試験（パートB）」

【治験依頼者：（治験国内管理人）イーピーエス株式会社, 開発の相：第Ⅲ相試験,
対象疾患名：肺非結核性抗酸菌症, 治験薬名：MNKD-101】

-の治験に関する変更（実施計画書補遺、同意説明文書、息切れに関する質問、QOLに関する質問票:①、被験者への支払いに関する資料: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）
実施計画書補遺、同意説明文書の変更、息切れに関する質問の変更、QOLに関する質問票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）
被験者への支払いに関する資料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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名

(77) 「小野薬品工業株式会社の依頼による第I相試験」

【治験依頼者：小野薬品工業株式会社, 開発の相：第I相試験,
対象疾患名：再発又は難治性非ホジキンリンパ腫（NHL）, 治験薬名：ON0-7018】

-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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(1) 「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itepekimab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（COPD）, 治験薬名：SAR440340/REGN3500】

-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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課 題 名
報 告

(2) 「大塚製薬の依頼による心性浮腫（うっ血性心不全）を対象としたOPC-131461の第Ⅱ相試験」

【治験依頼者：大塚製薬株式会社, 開発の相：第Ⅱ相試験,
対象疾患名：うっ血性心不全, 治験薬名：OPC-131461】

-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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(3) 「ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性高血圧患者を対象とした
XXB750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：治療抵抗性高血圧, 治験薬名：XXB750】

-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）。

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課 題 名
報 告

(4) 「治療抵抗性肺Mycobacterium avium Complex症患者を対象としてEpetraborole経口投与の有効性、安全性及び薬物動態を評価する第2/3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同 前向き試験 (MACr02)」

【治験依頼者：メドペイス・ジャパン株式会社, 開発の相：第Ⅱ/Ⅲ相,
対象疾患名：治療抵抗性肺Mycobacterium avium complex (MAC) 症, 治験薬名：
Epetraborole】

-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）。
治験中止について報告された（4施設）。

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(5) 「nemolizumabの乳幼児及び小児アトピー性皮膚炎患者を対象とした第III相試験—比較/
長期投与試験—」

【治験依頼者：マルホ株式会社, 開発の相：第III相試験,
対象疾患名：（乳幼児及び小児）アトピー性皮膚炎, 治験薬名：nemolizumab】

-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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(6) 「RSウイルス感染症の成人患者を対象とした、治験薬（sisunatovir）の安全性および重症化予防効果の有無を判定する試験」

【治験依頼者：ファイザー株式会社, 開発の相：第Ⅱ/Ⅲ相試験,
対象疾患名：RSウイルス感染症, 治験薬名：PF-07923568】

-の終了報告について

【 内 容 (概要) 】：治験中止について報告された（4施設）。

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(7) 「○○○○進行性肝細胞癌患者を対象としてRAD001の有効性及び安全性を評価する第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：肝細胞癌、治験薬名：RAD001（○○○○）】

-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）。

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課 題 名
報 告

(8) 「中心静脈栄養法を必要とする慢性腎不全患者を対象としたOPF-109 の臨床試験（検証的試験：第Ⅲ相）」

【治験依頼者：株式会社大塚製薬工場, 開発の相：第Ⅲ相試験,
対象疾患名：経口・経腸管栄養補給が不能又は不十分で, TPNに頼らざるを得ない慢性腎不全患者, 治験薬名：OPF-109】

-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6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課 題 名
報 告

(9) 「アストラゼネカ株式会社の依頼による線維化を伴う非肝硬変非アルコール性脂肪肝炎の成人患者を対象としたcotadutide皮下投与の安全性及び有効性を評価する試験」

【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：非アルコール性脂肪肝炎（NASH）, 治験薬名：MEDI0382
（Cotadutide）】

-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）。

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
(敬称略 ○：委員長)

課 題 名
報 告

(10) 「治療抵抗性肺Mycobacterium avium Complex症患者を対象としてEpetraborole経口投与の有効性、安全性及び薬物動態を評価する第2/3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同 前向き試験 (MACr02)」

【治験依頼者：メドペイス・ジャパン株式会社, 開発の相：第Ⅱ/Ⅲ相,
対象疾患名：治療抵抗性肺Mycobacterium avium complex (MAC) 症, 治験薬名：
Epetraborole】

-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（7施設）。

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 (敬称略 ○：委員長)

課 題 名
報 告

(11) 「急性期虚血性脳卒中又は高リスクー過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性を評価する第3相、ランダム化、二重盲検、並行群間、プラセボ対照試験」

【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：急性期虚血性脳卒中又は高リスクTIA, 治験薬名：JNJ-70033093】

-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6年10月4日実施:承認) について報告された (2施設)。

令和6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）

日 時： 令和6年11月12日（火） 14時00分～15時00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 菊池 秀 志摩園子
 須戸崇志 高見沢愛弓 益田泰蔵 山本 昇

欠席者： ○永田充生 田中克典
 （敬称略 ○：委員長）

課 題 名
報 告

(12) 「アステラス製薬株式会社の依頼による血管運動神経症状を有する患者を対象とした Fezolinetant (ESN364) 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：血管運動神経症状、治験薬名：Fezolinetant (ESN364)】

-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6年10月4日実施:承認) について報告された (1施設)。