

2019年度 第3回 独立行政法人国立病院機構 京都医療センター
受託研究審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 : 2019年6月26日(水) 16:05~16:40

開催場所 : 独立行政法人国立病院機構 京都医療センター 小会議室

(出席委員名)

高倉 賢二、八十田 明宏、伊藤 剛、勝島 慎二、喜多 美穂里、本田 芳久、
池田 仁美、出原 信弘、西田 浩二、藤森 長正 (10名)

(欠席委員名)

猪飼 伊和夫、浅原 哲子、田上 哲也、梶田 佳範、平石 隆敏

《審議・報告事項》

【治験】

- ① 「nemolizumab のアトピー性皮膚炎に対する第Ⅲ相試験—長期投与試験—」

治験依頼者：マルホ㈱

- ・安全性情報に関する報告（報告回数：2）
- ・治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験薬概要書の変更

審議結果：承認

- ② 「日本イーライリリー株式会社の依頼による従来治療及び生物学的製剤が不良な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 LY3074828 の第Ⅲ相試験」

治験依頼者：日本イーライリリー㈱

- ・安全性情報に関する報告（報告回数：3）

審議結果：承認

- ③ 「日本イーライリリー株式会社の依頼による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 LY3074828 の第Ⅲ相試験」

治験依頼者：日本イーライリリー㈱

- ・安全性情報に関する報告（報告回数：3）

審議結果：承認

- ④ 「初期治療後に再発又は増悪した膠芽腫患者を対象とした DSP-7888 投与エマルションとベバシズマブ併用対ベバシズマブ単独の多施設共同ランダム化第2相試験」

治験依頼者：大日本住友製薬株式会社

- ・重篤な有害事象に関する報告（報告回数：2）
- ・安全性情報に関する報告（報告回数：4）
- ・治験実施計画書の変更

審議結果：承認

- ⑤「田辺三菱製薬株式会社の依頼による腎臓性貧血患者を対象とした試験①」
治験依頼者：田辺三菱製薬(株)
・重篤な有害事象に関する報告（報告回数：2）
・安全性情報に関する報告（報告回数：4）
審議結果：承認
- ⑥「糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験」
治験依頼者：協和発酵キリン(株)
・安全性情報に関する報告（報告回数：1）
審議結果：承認
- ⑦「常染色体優性多発性嚢胞腎 (ADPKD) 患者を対象とした GZ/SAR402671 の第Ⅱ/Ⅲ相試験」
治験依頼者：サノフィ(株)
・説明文書・同意文書の変更
審査結果：承認
- ⑧「軽度認知障害患者に対するシロスタゾール療法の医師主導治験」
・安全性情報に関する報告（報告回数：1）
審議結果：承認

【製造販売後調査・その他受託研究等】

- ・変更申請：5件

【その他】

- ・治験終了の報告：2件
- ・次回の受託研究審査委員会について

以上