

2021年度 第8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 : 2021年11月24日(水) 16:00~16:20

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)

白神 幸太郎、三尾 直士、八十田 明宏、浅原 哲子、田上 哲也、勝島 慎二、
土井 敏行、福井 久美子、前田 真次、西田 浩二、小林 良平、藤森 長正、
平石 隆敏 (13名)

(欠席委員名)

中川 泰彰、喜多 美穂里

《審議・報告事項》

【治験】

- ① 「活動性甲状腺眼症の日本人患者を対象に HZN-001 (teprotumumab) を評価する第 III 相無作為化二重遮蔽化プラセボ対照並行群間比較多施設共同試験」
治験依頼者: Horizon Therapeutics USA, Inc. (治験国内管理人: シミック株式会社)
・ 治験依頼書及び添付資料に基づき、試験の実施の適否を審査
審議結果: 承認
- ② 「日本スミス薬品株式会社の依頼による K1-70 の第 I 相試験」
治験依頼者: 日本スミス薬品(株)
・ 治験分担医師の変更
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(株)
・ 安全性情報に関する報告 (報告回数: 2)
審議結果: 承認
- ④ 「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)
・ 安全性情報に関する報告 (報告回数: 2)
審議結果: 承認

⑤「アストラゼネカ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした Durvalumab の第Ⅲ相試験」

治験依頼者：アストラゼネカ(株)

- ・安全性情報に関する報告（報告回数：1）

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「中等症から重症の掌蹠膿疱症を有する日本の成人被験者を対象とした、リサンキズマブの第Ⅲ相多施設共同無作為化プラセボ対照二重盲検試験」

治験依頼者：アッヴィ(同)

- ・安全性情報に関する報告（報告回数：1）

審議結果：承認

⑧「4型進行胃癌に対する術後または周術期補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第Ⅲ相試験」【医師主導治験】

治験依頼者：-

- ・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】

- ・継続申請：3件

【その他】

- ・開発の中止等に関する報告（製造販売承認の取得）：2件
- ・2021年9月国立病院機構臨床研究中央倫理審査委員会において特定使用成績調査の変更申請：承認
- ・次回の受託研究審査委員会について

以上