

第328回 松山赤十字病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

| | |
|--------------------|---|
| 開催日時 | 2019年6月25日(火) 15:00~15:45 |
| 開催場所 | 松山赤十字病院 中会議室3 |
| 出席委員名 | 藤崎智明、仙波昌三、上田陽子、白石猛、兼松貴則、加藤裕子、中山輝美、菊地邦明、宇都宮広志、元岡孝道、難波弘行 |
| 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 | <p>【審議事項】</p> <p>1) 新規 議題① 治-368 NP030による新規冠動脈狭窄病変における多施設共同試験 ・ 治験実施の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>2) 継続適否 議題① 治-323 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による未治療多発性骨髄腫患者を対象としたJNJ-54767414の第Ⅲ相試験 ・ 他施設における有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題② 治-325 JLL-LEGによる重症下肢虚血疾患を対象とする比較臨床試験 ・ 治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことについて審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題③ 治-329 バイエル薬品株式会社による下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患患者を対象としたリバロキサバンの国際共同、多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験 ・ 治験葉概要書の変更について審議した。 ・ 他施設における有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題④ 治-334 DVC1-0101の高度間歇性跛行肢歩行機能改善効果に関する用量反応試験（臨床第Ⅱb相並行群間二重盲検試験） ・ モニタリング報告について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑤ 治-336 免疫抑制療法に不応又は免疫抑制療法が適用とならない再生不良性貧血患者を対象としたAMG531の第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験 ・ 他施設における有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑥ 治-343 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 ・ 他施設における有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑦ 治-345 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 ・ 治験葉概要書の変更について審議した。</p> |

- ・ 他施設における有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審議結果：承認
- 議題⑧ 治-351 再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にダラツムマブの皮下投与と静脈内投与を比較検討する第3相ランダム化多施設共同試験
- ・ 他施設における有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審議結果：承認
- 議題⑨ 治-353 未治療の全身性ALアミロイドーシスにおけるダラツムマブとシクロホスファミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン(CyBorD)レジメンの併用及びCyBorDレジメン単独の有効性及び安全性を評価するランダム化第3相試験
- ・ 当院における重篤な有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
 - ・ 他施設における有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審議結果：承認
- 議題⑩ 治-354 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
- ・ 他施設における有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審議結果：承認
- 議題⑪ 治-355 再発又は再燃びまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたSyBL-0501とリツキシマブ併用による第Ⅲ相臨床試験
- ・ 他施設における有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審議結果：承認
- 議題⑫ 治-356 糖尿病性腎臓病患者を対象としたRTA 402(Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験
- ・ 他施設における有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審議結果：承認
- 議題⑬ 治-357 ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるPKC412の第Ⅱ相試験
- ・ 他施設における有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審議結果：承認
- 議題⑭ 治-358 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による急性骨髓性白血病を対象としたPKC412の第Ⅲ相試験
- ・ 他施設における有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
審議結果：承認
- 議題⑮ 治-359 富士フィルム富山化学株式会社の依頼による重症熱性血小板減少症候群を対象としたファビピラビルの臨床第III相試験
- ・ 治験薬概要書の変更について審議した。
 - ・ 同意説明文書の変更について審議した。

- ・ 治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことについて審議した。
審議結果：承認

議題⑯ 治-360 Agios社のAML未治療患者を対象としたAG-120の第3相試験

- ・ 治験葉概要書の変更について審議した。
- ・ 他施設における有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑰ 治-363 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

- ・ 治験葉概要書の変更について審議した。
- ・ 他施設における有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑱ 治-365 セルジーン株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者に対するACE-536の第III相試験

- ・ 他施設における有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑲ 治-366 免疫抑制療法未治療の再生不良性貧血患者を対象としたAMG531第II/III相臨床試験

- ・ 他施設における有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑳ 治-367 セルジーン株式会社の依頼による骨髄異形成症候群日本人患者に対するACE-536の第II相試験

- ・ 他施設における有害事象に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

【報告事項】

1) エントリー再開

議題① 治-359 富士フィルム富山化学株式会社の依頼による重症熱性血小板減少症候群を対象としたファビピラビルの臨床第III相試験

- ・ エントリー再開

以 上