

第335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	2020年1月28日(火) 15:00~15:25
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、兼松貴則、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) 継続適否</p> <p>議題① 治-322 再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした、daratumumab、レナリドミド及びデキサメタゾン(DRd療法)とレナリドミド及びデキサメタゾン(Rd療法)の比較第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 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。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題② 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</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 受託経費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。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題③ 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</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 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。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題④ 治-346 ONO-4538 第Ⅱ／Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書の変更について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑤ 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</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施計画書の変更について審議した。 ・ 被験者への支払い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。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑥ 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</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 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。 <p>審議結果：承認</p>

- 議題⑦ 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
- 受託経費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⑧ 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
- 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-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
- 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-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
- 治験実施計画書の変更について審議した。
 - 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⑪ 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⑫ 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
- 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⑬ 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
- 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。
- 審議結果：承認
- 議題⑭ 治-369 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
- 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⑯ 治-370 パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による日本人の成熟B細胞性悪性腫瘍患者を対象とした zanubrutinib の第I / II相試験

- ・ 治験実施計画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。
- ・ 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) 修正報告

議題① 治-371 体軸性脊椎関節炎の成人患者におけるウパダシチニブ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二重盲検試験

- ・ 同意説明文書

2) 迅速審査結果報告

議題① 治-348 GSKの依頼によるB型慢性肝疾患の患者を対象としたテノホビルの製造販売後臨床試験

- ・ 期間延長

議題② 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

- ・ 症例追加

議題③ 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

- ・ 症例追加

3) 終了報告

議題① 治-348 GSKの依頼によるB型慢性肝疾患の患者を対象としたテノホビルの製造販売後臨床試験

以上