

第 341 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	令和 2 年 7 月 28 日（火） 15 : 00～15 : 55
開催場所	松山赤十字病院 多目的ホール
出席委員名	藤崎智明、村上通康、上田陽子、兼松貴則、友澤永子、山下清美、 菊地邦明、大西克明、池上真人、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</p> <p>議題① 治-376 セルジーン株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の中国人及び日本人患者に対する ACE-536 の第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 治験実施の妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題② 治-377 OHK-10161 の生物学的同等性試験</p> <ul style="list-style-type: none"> 治験実施の妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>2) 継続適否</p> <p>議題① 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"> 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② 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"> 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-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</p> <ul style="list-style-type: none"> 治験薬概要書の変更について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題④ 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髄性白血病を対象とした PKC412 の第Ⅲ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。 治験薬概要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-360 Agios 社の AML 未治療患者を対象とした AG-120 の第 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。 治験実施計画書補遺の変更について審議した。 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。 症例報告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。 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⑥ 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マブ、ボルテゾミド、レリトミド、及びデキサメタゾン併用 (D-VRd) とボルテゾミド、レリトミド、及びデキサメタゾン併用 (VRd) を比較する第3相試験

- ・ 治験薬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⑦ 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⑧ 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

議題⑨ 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

- ・ 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。
 - ・ 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-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。
 - ・ 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-371 体軸性脊椎関節炎の成人患者におけるウパダン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

- ・ 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-372 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

- ・ 添付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

議題⑬ 治-373 (治験国内管理人)IQVIA サービスーズジャパン株式会社の依頼による再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象として belantamab mafodotin 単剤療法をポマリドミド及び低用量デキサメタゾン併用療法と比較検討する第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⑭ 治-374 ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼によるC型代償性肝硬変患者に対するソホブビル／バルパタスビルの第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

【報告事項】

1) RNA解析レター

議題① 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

- ・ マイクロRNAの発現解析

以上