

第348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3年2月22日（月）15：00～15：50
開催場所	松山赤十字病院 大会議室
出席委員名	藤崎智明、村上通康、上田陽子、友澤永子、山下清美、菊地邦明、池上真人、難波弘行 ※池上委員、難波委員は、治験審査委員会業務手順 補遺第2条の特例措置に基づき Webシステムでの参加
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-386 KHK4951 の健康成人及び滲出型加齢黄斑変性患者を対象とした第Ⅰ相臨床試験 • 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-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） • 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。 • 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③ 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 • 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-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</p> <p>議題⑤ 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 • 治験実施計画書(付録)の変更について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑥ 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</p>

	<p>議題⑦ 治-365 セルジーン株式会社の依頼による骨髓異形成症候群患者に対する ACE-536 の第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。 ・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> <p>議題⑧ 治-367 セルジーン株式会社の依頼による骨髓異形成症候群日本人患者に対する ACE-536 の第Ⅱ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</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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。 <p>審議結果：承認</p> <p>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</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⑪ 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</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</p> <ul style="list-style-type: none"> ・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。 ・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⑬ 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フスピビル／ペルパタビルの第 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⑭ 治-376 セルジーン株式会社の依頼による骨髓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>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

- ・ 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-378 小野薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺がん及び胃がんを対象とした ONO-4538 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⑰ 治-381 左室駆出率 40%以上の心不全患者 (NYHA 心機能分類 II～IV 度) における罹患率及び死亡率に関して、finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験

- ・ 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-382 (治験国内管理人) IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による Epcoritamab の第 I/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) 迅速審査結果報告

議題① 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）

- ・ 分担医師変更

議題② 治-380 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による B 型慢性肝疾患患者を対象とした GSK3228836 の第Ⅱ b 相試験

- ・ 分担医師変更

以 上