

第354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8月24日（火）15：00～15：55
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、兼松貴則、古瀬智之、松田強志、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-390 日本人被験者を対象とした全身性エリテマトーデスの国内第2相試験          • 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-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          • 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</p> <p>議題③ 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          • 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</p> <p>議題④ 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</p> <p>議題⑤ 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</p> <p>議題⑥ 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</p>

	<p>いて審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑦ 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"> <li>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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑧ 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"> <li>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。</li> <li>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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑨ 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"> <li>治験実施計画書の変更について審議した。</li> <li>同意説明文書の変更について審議した。</li> <li>参加カードの変更について審議した。</li> <li>受託経費（期間延長）について審議した。</li> <li>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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑩ 治-373 （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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑪ 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"> <li>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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑫ 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑬ 治-379 浅大腿動脈から膝窩動脈病変を対象としたMDK-1901の臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p>
--	--

<p>議題⑭ 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Ⅱb相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑮ 治-382 (治験国内管理人)IQVIAサービス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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑯ 治-383 再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にベネトクラクス、ダラツムマブ及びデキサメタゾン(ボルテゾミブ併用及び非併用)との併用療法を評価する、多施設共同、用量漸増及び拡大第I/II相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑰ 治-384 セルジーン株式会社の依頼による第1b/2a相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑱ 治-385 協和キリン株式会社による腹膜透析施行中の高リン血症患者を対象としたKHK7791の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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。</li> <li>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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑲ 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>治験概要書の変更について審議した。</li> <li>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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑳ 治-388 (治験国内管理人)IQVIAサービスシ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とポマリドミド及びデキサメタゾンとの併用療法を、ポマリドミドとボルテゾミブ及びデキサメタゾンとの併用療法と比較検討する第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>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。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p><b>【報告事項】</b></p> <p>1) 迅速審査結果報告</p> <p>議題① 治-373 (治験国内管理人)IQVIAサービスシ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</p>
---

	<p>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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 分担医師</li> </ul> <p>議題② 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 症例追加 7/14</li> </ul> <p>議題③ 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 症例追加 7/28</li> </ul> <p>議題④ 治-387 DREAMM 7 : 再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象として belantamab mafodotin、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン併用療法(B-Vd)の有効性及び安全性をダラツムマブ、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン併用療法(D-Vd)と比較検討する多施設共同非盲検無作為化第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 症例追加・受託経費(眼科配分変更)・分担医師</li> </ul> <p>議題⑤ 治-388 (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再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象として belantamab mafodotin と ポマリドミド及びデキサメタゾンとの併用療法を、ポマリドミドとボルテゾミブ及びデキサメタゾンとの併用療法と比較検討する第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 分担医師</li> </ul> <p>2) 終了報告</p> <p>議題① 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</p>
--	---

以 上