

第361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4年3月22日（火）15：00～15：52
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、白石猛、兼松貴則、山下弘子、吉瀬智之、松田強志、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 議題① 治-400 SLE 患者を対象とした E6742 の臨床第1/2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-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 ・ 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） ・ 監査報告書について審議した。 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 ・ 治験葉概要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</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-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。 ・ 治験葉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</p> <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ムマブ、ボルテゾミブ、レナリドミド、及びデキサメタゾン併用(D-VRd)とボルテゾミブ、レナリドミド、及びデキサメタゾン併用(VRd)を比較</p>

	<p>する第3相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>治験薬概要書の変更について審議した。</li> </ul> <p>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"> <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-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"> <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>受託経費の変更について審議した。</li> <li>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。</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-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</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⑩ 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>治験薬概要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>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-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>治験薬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"> <li>治験薬概要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>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-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</p>
--	--

	<p>検討する第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> </ul> <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> <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-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>治験薬概要書補遺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⑯ 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⑰ 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>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-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⑲ 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㉑ 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>被験者募集の変更について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題㉒ 治-389 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による RRMM 患者を対象とした CC-220 の第 3 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㉒ 治-391 グルココルチコイド治療依存性のリウマチ性多発筋痛症(PMR)患者を対象とした ABBV-154 の安全性及び有効性を評価する第 II 相無作為化二重盲検プラセボ対照用量設定試験</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㉓ 治-392 (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 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㉔ 治-393 B 型慢性肝炎患者を対象とした GSK3228836 の長期追跡調査試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>治験実施計画書別紙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㉕ 治-394 高安動脈炎患者を対象としたウステキヌマブの第 3 相多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験</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㉖ 治-395 高カリウム血症又は高カリウム血症のリスクを有する慢性腎臓病(CKD)患者の CKD 進行におけるジルコニウムシクロケイ酸ナトリウム水和物の有効性試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>同意説明文書の変更について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題㉗ 治-397 日本新薬株式会社の依頼による NS-304 の後期第 II 相試験</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>同意説明文書の変更について審議した。</li> <li>被験者支払い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㉘ 治-398 日本人急性骨髓性白血病患者を対象とした完全寛解達成後の維持療法としての経口用アザシチジンと最良支持療法との併用療法の有効性及び安全性を最良支持療法と比較する第 2 相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験</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>
--	--