

第364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6月28日（火）15：00～15：45  |
| 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、村上通康、上田陽子、白石猛、上村太朗、山下弘子、吉瀬智之、松田強志、池上真人、柴田和彦   |
| 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-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"> <li>・ 治験薬概要書補遺の変更について審議した。</li> </ul> <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"> <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>・ 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</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④ 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)を比較する第3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>・ 治験薬概要書補遺の変更について審議した。</li> </ul> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑤ 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</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>・ 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⑥ 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</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⑦ 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>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-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>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-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>治験実施計画書別紙(期間延長)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⑩ 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>同意説明文書の変更について審議した。</li> <li>被験者健康被害の補償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-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⑫ 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>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⑬ 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⑭ 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>・ 治験実施計画書の変更について審議した。</li> <li>・ 治験実施計画書補遺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>・ 受託経費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>・ 参加カード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⑮ 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>・ 治験実施計画書別冊(期間延長)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-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>・ 被験者登録締切等レター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⑰ 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>・ 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⑱ 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>・ 被験者募集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⑲ 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>・ 治験実施計画書の変更について審議した。</li> <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>・ 受託経費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>・ 参加カードの変更について審議した。</li> </ul> |
|--|---|

- ・ 治験薬投与方法の変更について審議した。
  - ・ CC-220 交付管理手順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⑩ 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

- ・ 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-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

- ・ 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-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

- ・ 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。
- ・ 同意説明文書の変更について審議した。
- ・ 被験者支払いの変更について審議した。
- ・ 参加カード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-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

- ・ 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-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

- ・ 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⑮ 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

- ・ 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-399 有効な治療法がない又は他の治療法が適さない再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としたベランタマブ マホドチンの拡大治験

- ・ 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⑦ 治-400 SLE 患者を対象とした E6742 の臨床第 1/2 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

以 上