

第365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7月26日（火）15：00～15：55
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、山下弘子、古瀬智之、松田強志、池上真人、柴田和彦 ※池上委員、柴田委員は、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-401 再発又は難治性(R/R)B細胞性非ホジキンリンパ腫(B-NHL)を対象としたツシジノスタットとリツキシマブ併用の第Ib/II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 • 治験実施計画書(別紙)の変更について審議した。 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 • 同意説明文書の変更について審議した。 • 受託経費の変更について審議した。 • 被験者支払の変更について審議した。 • 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。 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 • 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。 • 被験者日誌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-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</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</p>

	<p>審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑥ 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⑦ 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⑧ 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">・ 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-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">・ 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-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">・ 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-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">・ 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-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">・ 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。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑬ 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">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>議題⑭ 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">治験実施計画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>議題⑮ 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">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>議題⑯ 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・難治性多発性骨髓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">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>議題⑰ 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">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>議題⑱ 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</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。
審議結果：承認 <p>議題⑲ 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">治験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>議題⑳ 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">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>議題㉑ 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">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㉒ 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

- ・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㉓ 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

- ・治験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㉔ 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㉕ 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

以上