

第374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5年4月25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、白石猛、山下弘子、玉尾化充、島崎由香利、池上真人、高取真吾
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-407 持田製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象としたRGB-19 第III相試験  <ul style="list-style-type: none"> <li>治験実施の妥当性について審議した。 審議結果：承認</li> </ul> </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  <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。 審議結果：承認</li> </ul> </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  <ul style="list-style-type: none"> <li>受託経費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。 審議結果：承認</li> </ul> </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  <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。 審議結果：承認</li> </ul> </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  <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。 審議結果：承認</li> </ul> </p> <p>議題⑤ 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  <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。 審議結果：承認</li> </ul> </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  <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。 審議結果：承認</li> </ul> </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"><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-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>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-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"><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-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⑫ 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⑬ 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⑭ 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 ・ 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 ・ 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⑱ 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 ・ 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⑲ 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</p> <p>議題⑳ 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</p> <p>議題㉑ 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 ・ 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㉒ 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 髓腫患者を対象としたベルンタマブ 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</p> <p>議題㉓ 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</p>
--	--

	<p>議題㉓ 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</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>・ 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-402 他のLUSPATERCEPT (ACE-536) 臨床試験への参加歴を有する被験者を 対象とした長期安全性を評価する第3B相非盲検単群継続試験</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㉕ 治-403 抗 CD38 モノクローナル抗体及びレナリドミドを含む1~3 ラインの 前治療歴がある再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象に、 teclistamab 単剤療法と、ポマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメ タゾン(PVd) 又はカルフィルゾミブ及びデキサメタゾン(Kd)併用療法 を比較する第3 相ランダム化試験</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>・ 治験葉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㉖ 治-404 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるB型肝炎ウイルス持 続感染患者を対象としたGSK3228836 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><b>【報告事項】</b></p> <p>1) 迅速審査結果報告</p> <p>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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 分担医師変更</li> </ul> <p>議題② 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>・ 分担医師変更</li> </ul> <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>・ 分担医師変更</li> </ul> <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>・ 分担医師変更</li> </ul>
--	--

	<p>議題⑤ 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>・ 分担医師変更</li> </ul> <p>議題⑥ 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>・ 分担医師変更</li> </ul> <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>・ 分担医師変更</li> </ul> <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>・ 分担医師変更</li> </ul> <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>・ 分担医師変更</li> </ul> <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>・ 分担医師変更</li> </ul> <p>議題⑪ 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>・ 分担医師変更</li> </ul> <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>・ 分担医師変更</li> </ul> <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"> <li>・ 分担医師変更</li> </ul> <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"> <li>・ 分担医師変更</li> </ul> <p>議題⑮ 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>・ 分担医師変更</li> </ul> <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>・ 分担医師変更</li> </ul> <p>議題⑯ 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>・ 分担医師変更</li> </ul> <p>議題⑰ 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"> <li>・ 分担医師変更</li> </ul> <p>議題⑱ 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>・ 分担医師変更</li> </ul> <p>議題⑲ 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>・ 分担医師変更</li> </ul> <p>議題⑳ 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>・ 分担医師変更</li> </ul> <p>議題㉑ 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 分担医師変更</li> </ul> <p>議題㉒ 治-400 SLE 患者を対象とした E6742 の臨床第 1/2 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 分担医師変更</li> </ul> <p>議題㉓ 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</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 分担医師変更</li> </ul> <p>議題㉔ 治-402 他のLUSPATERCEPT (ACE-536) 臨床試験への参加歴を有する被験者を対象とした長期安全性を評価する第3B相非盲検単群継続試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 分担医師変更</li> </ul> <p>議題㉕ 治-403 抗 CD38 モノクローナル抗体及びレナリドミドを含む 1~3 ラインの前治療歴がある再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象に, teclistamab 単剤療法と, ポマリドミド, ポルテゾミブ及びデキサメタゾン(PvD) 又はカルフィルゾミブ及びデキサメタゾン(Kd)併用療法を比較する第 3 相ランダム化試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 分担医師変更</li> </ul> <p>議題㉖ 治-405 初発のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫 (DLBCL) 患者を対象とした, エプコリタマブと R-CHOP の併用療法の安全性及び有効性を R-CHOP 療法と比較する第 III 相, 無作為化, 非盲検試験</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>・ 分担医師変更</li> </ul>
--	---