第396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7年2月25日(火) 15:00~15:50

開催場所 : 松山赤十字病院 大会議室

出席委員名:藤﨑智明、村上通康、上田陽子、上村太朗、佐田賢二、廣瀬陽子、島崎由香利、池上真人、髙取真吾

【審議事項】

1)継続の適否

管理番号	正式な課題名	審査事項	審査結果	審査資料等
360	Agios社のAML未治療患者を対象としたAG-120の第3相試験	安全性情報等	承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
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)とボルテヅミブ、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	治験に関する変更	承認	治験実施計画書別冊の改訂の妥当性について審議した。
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	治験に関する変更	承認	ポイント算出表・治験受託料算定表の改訂の妥当性について審議した。
		継続審査	承認	治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
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		承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
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	治験に関する変更	承認	治験薬概要書の改訂の妥当性について審議した。
		継続審査	承認	治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	正式な課題名	審査事項	審査結果	審査資料等
373	グラクソ・スミスクライ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	安全性情報等	承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
382	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるEpcoritamabの第I/II相試験	安全性情報等	承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
384	セルジーン株式会社の依頼による第1b/2a相試験	安全性情報等	承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
		治験に関する変更	承認	治験薬概要書・同意説明文書の改訂の妥当性について審議した。
387	DREAMM7: A Multicenter, Open-Label, Randomized Phase III Study to Evaluate the Efficacy and Safety of the Combination of Belantamab Mafodotin, Bortezomib, and Dexamethasone (B-Vd) Compared with the Combination of Daratumumab, Bortezomib and Dexamethasone (D-Vd) in Participants with Relapsed/Refractory Multiple Myeloma 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	安全性情報等	承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
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	安全性情報等	承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
		治験に関する変更	承認	治験実施計画書・治験薬概要書の改訂の妥当性について審議した。
392	(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼によるEpcoritamabの第Ⅲ相試験	安全性情報等	承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。

管理番号	正式な課題名	審査事項	審査結果	審査資料等
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	重篤な有害事象等	承認	当院で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
		安全性情報等	承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
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	重篤な有害事象等	承認	当院で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
		安全性情報等	承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
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	重篤な有害事象等	承認	当院で発生した重篤な副作用について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
404		安全性情報等	承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
405	A Phase 3, Randomized, Open-Label Study to Evaluate Safety and Efficacy of Epcoritamab in Combination with R-CHOP Compared to R-CHOP in Subjects with Newly Diagnosed Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) 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	安全性情報等	承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
			承認	治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
406	自家幹細胞移植に非適応又は初回治療として自家幹細胞移植を予定していない未治療の多発性骨髄腫患者を対象としたteclistamab とダラツムマブ皮下投与製剤及びレナリドミドの併用(Tec-DR)並びにtalquetamab とダラツムマブ皮下投与製剤及びレナリドミドの併用(Tal-DR)と、ダラツムマブ皮下投与製剤、レナリドミド及びデキサメタゾンの併用(DRd)を比較する第3相ランダム化試験	安全性情報等	承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
		治験に関する変更	承認	治験実施計画書・治験薬概要書・同意説明文書・IDMCの審査結果に関するレターの改訂の 妥当性について審議した。

管理番号	正式な課題名	審査事項	審査結果	審査資料等
411	小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象とした ONO-4578の第 II 相試験	安全性情報等	承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
		治験に関する変更	承認	添付文書・電子添文改訂のお知らせの改訂の妥当性について審議した。
412	A Phase 3, Open-Label Study to Evaluate Safety and Efficacy of Epcoritamab in Combination with Rituximab and Lenalidomide (R2) compared to R2 in Subjects with Relapsed or Refractory Follicular Lymphoma (EPCORE™ FL-1) 再発又は難治性の濾胞性リンパ腫被験者を対象として、エプコリタマブとリッキシマブ + レナリドミド (R2) 療法を併用投与したときの安全性及び有効性をR2療法と比較評価する第III相非盲検試験 (EPCORE™ FL-1)	安全性情報等	承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
414	原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第Ⅲ相試 験	治験に関する変更	承認	治験実施計画書・治験薬概要書・同意説明文書・被験者への支払いに関する資料・治験参加カードの改訂の妥当性について審議した。
414		継続審査	承認	治験実施状況報告書に基づき、治験継続の妥当性について審議した。
415	免疫グロブリンA腎症(IgA腎症)を対象としたラブリズマブの第3相試験	安全性情報等	承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
		治験に関する変更	承認	ポイント算出表・治験受託料算定表の改訂の妥当性について審議した。
416	ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心臓発作の患者を対象としたziltivekimabの効果をプラセボと比較検討する第3相試験	安全性情報等	承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
416		治験に関する変更	承認	治験実施計画書・同意説明文書の改訂の妥当性について審議した。
417	未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエプコリタマブ+R2療法の 併用療法と免疫化学療法の比較試験	安全性情報等	承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
		治験に関する変更	承認	ポイント算出表・治験受託料算定表の改訂の妥当性について審議した。
418	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による初発多発性骨髄腫(TINDMM)患者を対象としたベランタマブ マホドチンの第 III 相試験	安全性情報等	承認	安全性情報について報告され、治験継続の妥当性について審議した。
		治験に関する変更	承認	被験者への支払いに関する資料の改訂の妥当性について審議した。