

2023 年度 第 4 回 治験審査委員会 会議の記録の概要

日時： 2023 年 7 月 20 日 (木) 15:30 ~ 16:10

場所： 独立行政法人国立病院機構仙台医療センター大会議室

出席者： 新倉 仁 (委員長)	山田 康雄 (副委員長)	篠崎 毅
和泉 透	鈴木 靖士	杉村 美華子
内藤 義博	大泉 英二	土井 千鶴
加藤 悌靖	畠山 拓哉	伊藤 直之
成瀬 幸典	大北 全俊	

(敬称略)

※議題により審議・採決に参加しない委員あり

【審議事項】

- No. 1 (治験国内管理人) シミック株式会社の依頼によるクローン病患者を対象とした Filgotinib の継続投与試験**
審議内容： 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
審議結果： 承認
- No. 2 ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による BMS-986165 の第 II 相試験**
審議内容： 安全性報告、同意説明文書改訂および長期継続試験終了決定に関するレターに関して、治験継続の妥当性が審議された。
審議結果： 承認
- No. 3 アッヴィ合同会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ (ABT-494) の安全性及び有効性を評価する第 III 相多施設共同長期継続投与試験**
審議内容： 安全性報告、治験実施計画書、同意説明文書および治験参加カード改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。
審議結果： 承認
- No. 4 KM バイオロジクス株式会社の依頼による KD-414 小児第 III 相試験**
審議内容： 安全性報告、治験実施計画書、同意説明文書改訂および治験分担医師変更に関して、治験継続の妥当性が審議された。
審議結果： 承認
- No. 5 富士フイルム富山化学株式会社の依頼による市中肺炎を対象としたソリスロマイシンの臨床第 III 相試験**
審議内容： 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
審議結果： 承認

- No.6 バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による大脳半球梗塞患者を対象としたBIIB093 (グリベンクラミド) の第III相試験
審議内容： 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
審議結果： 承認
- No.7 ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による未治療の濾胞性リンパ腫患者を対象としたリツキシマブ+レナリドミド (CC-5013) を投与した場合と、リツキシマブ+化学療法に続いてリツキシマブを投与した場合の有効性及び安全性を比較する第3相非盲検ランダム化試験
審議内容： 重篤な有害事象報告、安全性報告および治験実施計画書改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。
審議結果： 承認
- No.8 アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215 (移植) の第III相試験
審議内容： 治験実施状況報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
審議結果： 承認
- No.9 小野薬品工業株式会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にレナリドミド及びデキサメタゾン併用時のカルフィルゾミブの週1回投与と週2回投与を比較する無作為化非盲検第III相試験
審議内容： 治験実施計画書改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。
審議結果： 承認
- No.10 サノフィ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたSAR650984の第III相試験
審議内容： 安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。
審議結果： 承認
- No.11 (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前治療歴がある慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験
審議内容： 安全性報告および治験実施計画書改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。
審議結果： 承認
- No.12 (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未治療の慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験
審議内容： 安全性報告および治験実施計画書改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.13 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象として teclistamab とダラツムマブ皮下投与製剤の併用（Tec-Dara）とダラツムマブ皮下投与製剤，ポマリドミド及びデキサメタゾン（DPd）又はダラツムマブ皮下投与製剤，ボルテゾミブ及びデキサメタゾン（DVd）を比較する第3相ランダム化試験

審議内容：重篤な有害事象報告、安全性報告および治験実施計画書改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.14 株式会社新日本科学PPD(治験国内管理人)の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした Efgartigimod PH20 SC の第3相試験（長期試験）

審議内容：安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.15 アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるラブリズマブの成人全身型重症筋無力症を対象とした第III相二重盲検多施設共同試験

審議内容：治験薬概要書改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.16 ユーシービージャパン株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした ROZANOLIXIZUMABを評価する非盲検継続試験

審議内容：安全性報告、治験実施計画書、同意説明文書、補償制度の概要、治験参加カードおよび被験者への支払いに関する資料改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.17 ユーシービージャパン株式会社の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象とした ROZANOLIXIZUMABの自己投与を評価する非盲検クロスオーバー試験

審議内容：安全性報告、治験実施計画書、同意説明文書、被験者への支払いに関する資料、補償制度の概要および治験参加カード改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.18 エイツーヘルスケア株式会社（治験国内管理人）の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたzilucoplanの第III相試験（継続試験）

審議内容：安全性報告、治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書および被験者への支払いに関する資料改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.19 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による成人全身型重症筋無力症患者を対象とした Nipocalimab の第III相試験

審議内容：安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.20 (治験国内管理人) メドベイス・ジャパン株式会社の依頼による重症筋無力症成人患者を対象としたinebilizumabの有効性及び安全性を評価する、非盲検期間を伴う、ランダム化、二重盲検、多施設共同、プラセボ対照、第Ⅲ相試験

審議内容：安全性報告に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

No.21 サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社（治験国内管理人）の依頼による全身型重症筋無力症患者を対象としたIMVT-1401の臨床第Ⅲ相試験

審議内容：治験実施計画書、同意説明文書および自己注射トレーニングのビデオに関する資料改訂に関して、治験継続の妥当性が審議された。

審議結果：承認

この他、下記の事項についても審議され、承認がなされた。

特定使用成績調査	2件	(うち新規	0件	・ 継続	2件)
使用成績調査	4件	(うち新規	0件	・ 継続	4件)
副作用・感染症症例報告	0件	(うち新規	0件	・ 継続	0件)
その他の受託研究	0件	(うち新規	0件	・ 継続	0件)

【報告事項】

- No. 1** ファイザー株式会社の依頼による心不全患者における ponsegromab の健康関連 QOL に対する有効性及び安全性を評価する第 2 相試験 (GARDEN-TIMI 74)
報告内容： 6月の本部中央審査において、重篤な有害事象報告、安全性報告および治験来院ガイド改訂に関して治験継続の妥当性が審議され、承認されたことが報告された。
- No. 2** (治験国内管理人) Fortrea Japan株式会社の依頼による経口抗凝固剤に不適と考えられる心房細動を有するハイリスク患者を対象に、abelacimabの有効性及び安全性を評価する多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間、第III相試験
報告内容： 6月の本部中央審査において、治験実施の妥当性が審議され、承認されたことが報告された。
- No. 3** 切除不能進行・再発小腸癌患者に対するベバシズマブ併用FOLFOX療法の第II相多施設共同二重盲検ランダム化比較試験 (医師主導治験)
報告内容： 6月の本部中央審査において、安全性報告に関して治験継続の妥当性が審議され、承認されたことが報告された。

この他、下記の事項についても報告がなされた。

使用成績調査 (終了報告)	0 件
特定使用成績調査 (終了報告)	0 件
副作用・感染症症例報告 (終了報告)	0 件
その他の受託研究 (終了報告)	0 件
開発の中止等に関する報告	1 件
その他	0 件