

## 日本赤十字社長崎原爆病院治験審査委員会 会議の記録（概要）

開催日時	2018年9月26日（水）16:33~17:26	開催場所	日本赤十字社長崎原爆病院 3階 整形外科待合
出席委員名	福田 正明、柴田 健一郎、池田 能利子、藤田 靖之、山口 洋美、白川 誠、藤田 学、永江 順一、上島 泰二、松崎 さつき		
特記事項	山口 洋美委員は「A Phase 2b Open-Label Single-Arm Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Oral HBI-8000 in Patients with Relapsed or Refractory Adult T Cell Lymphoma (ATL) 再発又は難治性成人 T 細胞白血病リンパ腫 (ATL) 患者を対象とした HBI-8000 経口投与の有効性及び安全性を評価する第 2b 相非盲検単一群試験」から出席した。		
	議 題	主な議論の概要	審議 結果
<継続審査> (治験課題名)	糖尿病性腎臓病 (DKD) と臨床診断された 2 型糖尿病患者における心血管系疾患の罹患率及び死亡率の低下に関して、標準治療に上乗せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験	① 重篤な有害事象に関する報告 ② 海外で報告された安全性情報に関する報告 国内で報告された安全性情報に関する年次報告 ③ 治験実施状況報告	承認
(開発の相)	第Ⅲ相	以上 3 点により、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。	
(対象疾患名)	糖尿病性腎臓病 (DKD)		
(治験依頼者名)	バイエル薬品株式会社		
<継続審査> (治験課題名)	糖尿病性腎臓病 (DKD) と臨床診断された 2 型糖尿病患者における腎疾患の進行に関して、標準治療に上乗せした finerenone の有効性及び安全性を検討する多施設共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間、イベント主導型試験	① 重篤な有害事象に関する報告 ② 海外で報告された安全性情報に関する報告 国内で報告された安全性情報に関する年次報告 ③ 治験実施状況報告	承認
(開発の相)	第Ⅲ相	以上 3 点により、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。	
(対象疾患名)	糖尿病性腎臓病 (DKD)		
(治験依頼者名)	バイエル薬品株式会社		

議 題	主な議論の概要	審議 結果
<p>&lt;継続審査&gt;                      (治験課題名) セルジーン株式会社の依頼による再発                      又は難治性の低悪性度リンパ腫患者を                      対象とした CC-5013 (レナリドミド)                      の第3相試験                      (開発の相) 第Ⅲ相                      (対象疾患名) 再発又は難治性の低悪性度リンパ腫                      (治験依頼者名) セルジーン株式会社</p>	<p>① 国外で報告された安全性情報に関する報告</p> <p>以上1点により、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>	承認
<p>&lt;継続審査&gt;                      (治験課題名) 日本イーライリリー株式会社の依頼に                      による関節リウマチを対象とした                      LY3009104 の第Ⅲ相試験 (JADY)                      (開発の相) 第Ⅲ相                      (対象疾患名) 関節リウマチ                      (治験依頼者名) 日本イーライリリー株式会社</p>	<p>① 国内で報告された安全性情報に関する報告</p> <p>以上1点により、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>	承認
<p>&lt;継続審査&gt;                      (治験課題名) リウマチ患者を対象とした ASP015K 継                      続投与試験                      (開発の相) 第Ⅲ相                      (対象疾患名) 関節リウマチ                      (治験依頼者名) アステラス製薬株式会社</p>	<p>① 国内外で報告された安全性情報に関する報告</p> <p>以上1点により、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>	承認
<p>&lt;継続審査&gt;                      (治験課題名) 成人既治療急性骨髄性白血病患者を対                      象としたグアデシタビン (SGI-110) と                      医師選択による治療法の治療効果を比                      較する第Ⅲ相試験                      (開発の相) 第Ⅲ相                      (対象疾患名) 前治療を有する成人 AML                      (治験依頼者名) 大塚製薬株式会社</p>	<p>① 国外で報告された安全性情報に関する報告                      ② 治験実施状況報告</p> <p>以上2点により、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>	承認
<p>&lt;継続審査&gt;                      (治験課題名) A Phase 2b Open-Label Single-Arm                      Study to Evaluate the Efficacy and                      Safety of Oral HBI-8000 in Patients                      with Relapsed or Refractory Adult T                      Cell Lymphoma (ATL)                      再発又は難治性成人 T 細胞白血病リン                      パ腫 (ATL) 患者を対象とした HBI-8000                      経口投与の有効性及び安全性を評価す                      る第2b相非盲検単一群試験                      (開発の相) 第Ⅱ相                      (対象疾患名) ー                      (治験依頼者名) (治験国内管理人)                      IQVIA サービスーズ ジャパン株式会社</p>	<p>① 国内外で報告された安全性情報に関する報告                      ② 治験実施計画書、説明文書、同意文書の改訂</p> <p>以上2点により、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>	承認

<p>&lt;継続審査&gt;                  (治験課題名) AMD 患者を対象とした Abicipar Pegol の第Ⅲ相試験                  (開発の相) 第Ⅲ相                  (対象疾患名) 未治療の滲出性 AMD                  (治験依頼者名) アラガン・ジャパン株式会社</p>	<p>① 国内外で報告された安全性情報に関する報告</p> <p>以上1点により、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>	<p>承認</p>
<p>&lt;継続審査&gt;                  (治験課題名) バイエル薬品株式会社の依頼による非転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした darolutamide (ODM-201) の第Ⅲ相試験                  (開発の相) 第Ⅲ相                  (対象疾患名) 非転移性去勢抵抗性前立腺癌                  (治験依頼者名) バイエル薬品株式会社</p>	<p>① 国内外で報告された安全性情報に関する報告                  ② 治験薬概要書の改訂</p> <p>以上2点により、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>	<p>承認</p>
<p>&lt;継続審査&gt;                  (治験課題名) メトトレキサートによる治療で効果不十分な関節リウマチ患者を対象とした E6011 の用量反応性試験                  (開発の相) 第Ⅱ相                  (対象疾患名) —                  (治験依頼者名) エーザイ株式会社</p>	<p>① 国内で報告された安全性情報に関する報告</p> <p>以上1点により、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>	<p>承認</p>
<p>&lt;継続審査&gt;                  (治験課題名) アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病患者を対象とする ASP2215 の第Ⅲ相試験                  (開発の相) 第Ⅱ/Ⅲ相                  (対象疾患名) FLT3 遺伝子変異陽性 AML                  (治験依頼者名) アステラス製薬株式会社</p>	<p>① 国内外で報告された安全性情報に関する報告                  ② 重篤な有害事象に関する報告 (第2報、第3報)</p> <p>以上2点により、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>	<p>承認</p>
<p>&lt;報告事項&gt;                  (治験課題名) 大塚製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象とした SGI-110 の第Ⅲ相試験                  (開発の相) 第Ⅲ相                  (対象疾患名) 成人未治療 AML 患者                  (治験依頼者名) 大塚製薬株式会社</p>	<p>① 治験終了報告</p> <p>以上1点について、報告した。</p>	<p>—</p>