

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	2023年5月17日（水）16:02～16:23	開催場所	日本赤十字社長崎原爆病院 2階 あじさいホール（大）
出席委員名	城 達郎、重野 賢也、池田 能利子、藤田 靖之、久松 千枝子、村田 誠、永江 順一、上島 泰二、松崎 さつき		
議題	主な議論の概要		審議結果
<継続審査>			
(治験課題名)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ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		承認
(開発の相)	第Ⅲ相		
(対象疾患名)	骨髓異形成症候群		
(治験依頼者名)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
<継続審査>			
(治験課題名)	骨髓増殖性腫瘍関連骨髄線維症患者を対象としたLuspatercept (ACE-536) の第3相試験		承認
(開発の相)	第Ⅲ相		
(対象疾患名)	骨髄線維症		
(治験依頼者名)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
<継続審査>			
(治験課題名)	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
(開発の相)	第Ⅰ/Ⅱ相		
(対象疾患名)	－		
(治験依頼者名)	パレクセル・インターナショナル株式会社		
<継続審査>			
(治験課題名)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄線維症を対象としたFedratinibの第1/2相試験		承認
(開発の相)	第Ⅰ/Ⅱ相		
(対象疾患名)	－		
(治験依頼者名)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
<継続審査>			
(治験課題名)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による第1b/2a相試験		承認
(開発の相)	第Ⅰb/Ⅱa相		
(対象疾患名)	－		
(治験依頼者名)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		

参考書式 10-2

<継続審査>			
(治験課題名)	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B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたREGN1979の第Ⅱ相試験	① 国内外で報告された安全性情報に関する報告 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。	承認
(開発の相)	第Ⅱ相		
(対象疾患名)	—		
(治験依頼者名)	パレクセル・インターナショナル株式会社		
<継続審査>			
(治験課題名)	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	① 国外で報告された安全性情報に関する報告 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。	承認
(開発の相)	第Ⅱ相		
(対象疾患名)	—		
(治験依頼者名)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
<継続審査>			
(治験課題名)	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	① 国内外で報告された安全性情報に関する報告 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。	承認
(開発の相)	第Ⅲ相		
(対象疾患名)	多発性骨髄腫		
(治験依頼者名)	ヤンセンファーマ株式会社		
<継続審査>			
(治験課題名)	中外製薬株式会社の依頼による加齢黄斑変性患者を対象としたファリシマブの継続投与試験	① 国内外で報告された安全性情報に関する報告 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。	承認
(開発の相)	第Ⅲ相		
(対象疾患名)	新生血管を伴う加齢黄斑変性		
(治験依頼者名)	中外製薬株式会社		
<継続審査>			
(治験課題名)	中外製薬株式会社の依頼による新生血管を伴う網膜色素線条患者を対象としたR06867461(ファリシマブ)の第Ⅲ相試験	② 国内外で報告された安全性情報に関する報告 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。	承認
(開発の相)	第Ⅲ相		
(対象疾患名)	網膜色素線条		
(治験依頼者名)	中外製薬株式会社		

参考書式 10-2

<継続審査>		
(治験課題名)	Randomized, Double-Masked, Active-Controlled, Phase 3 Study of the Efficacy and Safety of High Dose Aflibercept in Patients With Neovascular Age-Related Macular Degeneration 滲出型加齢黄斑変性患者を対象とした高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性を検討する無作為化二重遮蔽実薬对照第 III 相試験	① 国外で報告された安全性情報に関する報告 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。
(開発の相)	第Ⅲ相	承認
(対象疾患名)	滲出型加齢黄斑変性	
(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)	Altos Biologics Inc. から依頼の第 3 相試験(ALTERA)	① 治験実施計画書の明確化 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。
(開発の相)	第Ⅲ相	承認
(対象疾患名)	加齢黄斑変性	
(治験依頼者名)	サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社	