

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	2024年7月17日（水）16:00～16:24	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、鈴木 貴久、池田 能利子、村田 誠、奥村 亜紀、小佐々 泰徳、中村 忠博、松崎 さつき		
特記事項	鈴木貴久委員は「日本人急性骨髓性白血病患者を対象とした完全覚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」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)	骨髓増殖性腫瘍関連骨髓線維症患者を対象としたLuspatercept (ACE-536) の第3相試験	① 国外で報告された安全性情報に関する報告	承認
(開発の相)	第Ⅲ相	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。	
(対象疾患名)	骨髓線維症		
(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	① 国外で報告された安全性情報に関する報告 ② 説明文書、同意文書改訂	承認
(開発の相)	第I / II相	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。	
(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髓線維症を対象としたFedratinibの第1/2相試験	① 国外で報告された安全性情報に関する報告	承認
(開発の相)	第I / II相	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。	
(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)	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 国外で報告された安全性情報に関する報告	承認
(開発の相)	第II相	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。	
(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覚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	承認
(開発の相)	第II相	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。	
(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		

<p><継続審査></p> <p>(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</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相</p> <p>(対象疾患名) 多発性骨髄腫</p> <p>(治験依頼者名) ヤンセンファーマ株式会社</p>	<p>① 国内外で報告された安全性情報に関する報告 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><継続審査></p> <p>(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新たに診断された多発性骨髄腫患者を対象とした自家幹細胞移植後の iberdomide 維持療法をレナリドミド維持療法と比較する第 III 相試験</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相</p> <p>(対象疾患名) 多発性骨髄腫</p> <p>(治験依頼者名) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社</p>	<p>① 国内外で報告された安全性情報に関する報告 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><継続審査></p> <p>(治験課題名) 再発又は難治性 (R/R) B 細胞非ホジキンリンパ腫 (B-NHL) を対象としたツジジノスタットとリツキシマブ併用の第 Ib/II 相試験</p> <p>(開発の相) 第 Ib/II 相</p> <p>(対象疾患名) 一</p> <p>(治験依頼者名) Meiji Seikaファルマ株式会社</p>	<p>① 国外で報告された安全性情報に関する報告 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><継続審査></p> <p>(治験課題名) 田辺三菱製薬による第 I/II 相試験</p> <p>(開発の相) 第 I/II 相試験</p> <p>(対象疾患名) 一</p> <p>(治験依頼者名) 田辺三菱製薬株式会社</p>	<p>① 国内外で報告された安全性情報に関する報告 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><継続審査></p> <p>(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再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした Mezigdomide の第 3 相試験： SUCCESSOR-1</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相</p> <p>(対象疾患名) 多発性骨髄腫</p> <p>(治験依頼者名) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社</p>	<p>① 国外で報告された安全性情報に関する報告 ② 被験者の募集の手順 (広告等) に関する資料 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

参考書式 10-2

(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再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした Mezigdomide の第 3 相試験： SUCCESSOR-2	① 国内外で報告された安全性情報に関する報告 ② 被験者の募集の手順（広告等）に関する資料 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。	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)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社		
<初回審査>			
(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 T 細胞リンパ腫患者を対象とした BMS-986369 の第 1/2 相試験	① 国内外で報告された安全性情報に関する報告 ② CA0731008 同意説明文書動画シナリオ（共通部分パート）、CA0731008 同意説明文書動画シナリオ（治験パート） 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。	
(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)	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 3 相試験	① 国外で報告された安全性情報に関する報告 ② 治験実施計画書改訂、被験者アンケート 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。	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		
<継続審査>			
(治験課題名)	網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性	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Ⅲ相		
(対象疾患名)	黄斑浮腫		
(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)	カルメット・ゲラン桿菌（BCG）未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（HR-NMIBC）患者を対象に、TAR-200 と cetrelimab の併用投与又は TAR-200 単独投与と、BCG 膀胱内投与の有効性及び安全性を比較する、第 3 相非盲検多施設共同ランダム化試験	① 国内外で報告された安全性情報に関する報告 ② 治験薬概要書、製品特性概要、説明文書、同意文書改訂 ③ 治験実施状況報告 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。	承認
(開発の相)	第Ⅲ相		
(対象疾患名)	膀胱癌		
(治験依頼者名)	ヤンセンファーマ株式会社		
<報告事項>			
(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 治験終了報告 以上 1 点について、報告した	—
(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		

参考書式 10-2

<報告事項>		
(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	① 治験終了報告
(開発の相)	第 I b/ II a 相	以上 1 点について、報告した
(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	—