

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10月16日（水）16:00～16:25	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	鈴木 貴久、藤田 靖之、村田 誠、奥村 亜紀、小佐々 泰徳、中村 忠博、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髄異形成症候群患 者に対する ACE-536 の第Ⅲ相試験 (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 骨髄異形成症候群 (治験依頼者名) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	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	
<継続審査> (治験課題名) 骨髄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 (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	① 国内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、治験薬概要書、輸血日誌改訂 ③ 重篤な有害事象に関する報告（第1報、第2報） 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	
<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 (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	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	
<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 (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	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	
<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 (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	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3報） 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	

<p><継続審査></p> <p>(治験課題名) 日本人急性骨髄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</p> <p>(開発の相) 第Ⅱ相</p> <p>(対象疾患名) ー</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</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><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、ボマリドミド、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</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><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</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><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) ー</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</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><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 国内外で報告された安全性情報に関する報告</p> <p>② 治験実施計画書、説明文書、同意文書、治験参加カード、投与日誌、交付管理確認業務手順書、被験者の妊娠回避計画改訂</p> <p>③ 治験実施状況報告</p> <p>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。</p>	<p>承認</p>

<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-2</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</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><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 T 細胞リンパ腫患者 を対象とした BMS-986369 の第 1/2 相試 験</p> <p>(開発の相) 第 I / II 相</p> <p>(対象疾患名) —</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</p> <p>② 治験実施計画書、治験実施計画書別紙、説明文書、 同意文書、治験参加カード、同意説明文書動画シナ リオ</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><継続審査></p> <p>(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</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相</p> <p>(対象疾患名) 黄斑浮腫</p> <p>(治験依頼者名) バイエル薬品株式会社</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>	<p>承認</p>
<p><継続審査></p> <p>(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</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相</p> <p>(対象疾患名) 膀胱癌</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</p> <p>② 重篤な有害事象に関する報告 (第 7 報、第 8 報)</p> <p>③ 重篤な有害事象及び不具合に関する報告 (第 7 報、第 8 報)</p> <p>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。</p>	<p>承認</p>
<p><報告事項></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 レター (用量決定)</p> <p>以上 1 点について、報告した</p>	<p>—</p>

<p><報告事項></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 T 細胞リンパ腫患者を対象とした BMS-986369 の第 1/2 相試験</p> <p>(開発の相) 第 I / II 相</p> <p>(対象疾患名) —</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 レター (用量決定)</p> <p>以上 1 点について、報告した。</p>	<p>—</p>
<p><報告事項></p> <p>(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対照第 III 相試験</p> <p>(開発の相) 第 III 相</p> <p>(対象疾患名) 滲出型加齢黄斑変性</p> <p>(治験依頼者名) バイエル薬品株式会社</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>
<p><報告事項></p> <p>(治験課題名) 持田製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした RGB-19 第 III 相試験</p> <p>(開発の相) 第 III 相</p> <p>(対象疾患名) 関節リウマチ</p> <p>(治験依頼者名) 持田製薬株式会社</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>