

2022年度中国中央病院第3回治験審査委員会
【会議の記録の概要】

<p>開催日時 開催場所 出席委員名 欠席委員名</p>	<p>2022年06月21日 18時00分～18時55分 講堂A 横山 泰三、大塚 識稔、坂野 成宏、大塚 由有子、黒井 大雅、喜多村 道代、鎌田 真治、渡辺 徹、佐藤 雄己、馬屋原 通子 八杉 昌幸</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>議題1. シミック株式会社の依頼による慢性特発性血小板減少性紫斑病を有する日本人成人患者を対象として血小板減少症の治療におけるavatrombopagの有効性及び安全性を評価する非盲検試験(整理番号:) 治験実施計画書等に基づき治験実施の妥当性について審議した。 審査結果:承認 ・黒井 大雅委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p> <p>議題2. インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼によるインサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による再発／難治性濾胞性リンパ腫患者及び辺縁帯リンパ腫患者を対象としたINCMOR00208の第3相試験(整理番号:) 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。治験実施計画書に関するレター発行、同意・説明文書、治験薬概要書の変更に伴い、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。 審査結果:承認 ・黒井 大雅委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p> <p>議題3. (治験国内管理人)IQVIAサービシズ ジャパン株式会社の依頼による(治験国内管理人)IQVIAサービシズ ジャパン株式会社の依頼によるマントル細胞リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験(整理番号:) 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審査結果:承認 ・黒井 大雅委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p> <p>議題4. 協和キリン株式会社の依頼による協和キリンによるB細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした第Ⅱ相臨床試験(整理番号:) 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。治験実施計画書の変更に伴い、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。 審査結果:承認 ・黒井 大雅委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p> <p>議題5. ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるPKG412の第Ⅱ相試験(整理番号:) 治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。 審査結果:承認 ・黒井 大雅委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p> <p>議題6. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による濾胞性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(整理番号:) 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審査結果:承認 ・大塚 識稔、黒井 大雅委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p> <p>議題7. アッヴィ合同会社の依頼によるアッヴィ合同会社の依頼による骨髄異形成症候群患者を対象としたベネトクラスの第Ⅲ相試験(整理番号:) 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審査結果:承認 ・黒井 大雅委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p>

<p>議題8. (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IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼によるEpcoritamab の第Ⅲ相試験(整理番号:) 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。治験実施計画書、治験実施計画書補遺、同意・説明文書、被験者への支払いに関する資料、治験参加カードの変更に伴い、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。治験期間が1年経過するため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。 審査結果:承認</p> <p>・黒井 大雅委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p>
<p>議題9. (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(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再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としてbelantamab mafodotinとポマリドミド及びデキサメタゾンとの併用療法(B-Pd)の有効性及び安全性を、ポマリドミドとボルテゾミド及びデキサメタゾンとの併用療法(PVd)と比較検討する多施設共同非盲検無作為化第Ⅲ相試験(整理番号:) 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。同意・説明文書の変更に伴い、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。 審査結果:承認</p> <p>・黒井 大雅委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p>
<p>議題10. 協和キリン株式会社の依頼による協和キリン株式会社の依頼による再発性低悪性度非ホジキンリンパ腫(iNHL)患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験(整理番号:) 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。治験実施計画書に関するレター発行に伴い、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。 審査結果:承認</p> <p>・黒井 大雅委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p>
<p>議題11. アッヴィ合同会社の依頼によるアッヴィ合同会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の第Ⅲ相試験(整理番号:) 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。治験薬概要書の変更に伴い、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。 審査結果:承認</p>
<p>議題12. アッヴィ合同会社の依頼によるアッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の第Ⅱ相試験(整理番号:) 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。同意・説明文書、治験薬概要書の変更に伴い、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。 審査結果:承認</p>
<p>議題13. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による胸膜中皮腫を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第3相試験(整理番号:) 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審査結果:承認</p> <p>・大塚 識稔委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p>
<p>議題14. パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼によるアレルギー性気管支肺アスペルギルス症患者を対象にデュピルマブの有効性及び安全性を評価する無作為化二重盲検プラセボ対照比較並行群間試験(整理番号:) 安全性情報について治験責任医師の見解に基づき、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。 審査結果:承認</p>
<p>【報告事項】◆市販後調査申請・終了についての報告</p> <p>◆臨床研究・治験管理室現状報告</p> <p>【その他】</p>
<p>特記事項</p>