

2023年度中国中央病院第4回治験審査委員会  
【会議の記録の概要】

|                     |  |
|---------------------|--|
| 開催日時<br>開催場所        | 2023年7月18日<br>書面会議   |
| 出席委員名               | 横山 泰三、大塚 譲稔、坂野 成宏、八杉 昌幸、大塚 由有子、黒井 大雅、喜多村 道代、三上 真宏、繁昌 哲幸、佐藤 雄己、木宮 高代  |
| 欠席委員名               |  |
| 議題及び審議結果を含む主要な議論の概要 | <p>議題1. 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<br/>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。<br/>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2. (治験国内管理人)IQVIAサービス 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<br/>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。<br/>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3. 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<br/>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。<br/>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4. 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<br/>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。<br/>審査結果：承認</p> <p>・大塚 譲稔、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5. (治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン株式会社の依頼によるEpcoritamab の第Ⅲ相試験<br/>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。<br/>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6. グラクソ・スミスクライ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belantamabmafodotin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ブ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<br/>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。治験実施計画書ならびに同意・説明文書、眼の副作用報告に関する患者さん用トレーニング資料A群の変更に伴い、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。<br/>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7. 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患者を対象としたAvatrombopagの第Ⅲ相試験<br/>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。<br/>審査結果：承認</p> <p>・黒井 大雅委員は、当該治験に關与するため審議及び採決に不参加</p>   |
|      | <p>議題8. アッヴィ合同会社の依頼によるNSCLC患者を対象としたTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の第Ⅲ相試験<br/>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。<br/>審査結果：承認</p> <p>・八杉 昌幸委員は、当該治験に關与するため審議及び採決に不参加</p>   |
|      | <p>議題9. アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の第Ⅱ相試験<br/>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。<br/>審査結果：承認</p> <p>・八杉 昌幸委員は、当該治験に關与するため審議及び採決に不参加</p>  |
|      | <p>議題10. 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<br/>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。<br/>審査結果：承認</p> <p>・大塚 譲穂、八杉 昌幸委員は、当該治験に關与するため審議及び採決に不参加</p>                       |
|      | <p><b>【報告事項】</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>◆開発中止等の報告</li> <li>●第一三共株式会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象としたキザルチニブ(AC220)の第Ⅲ相試験<br/>*開発の中止等に関する報告書(書式18:2023年6月16日)</li> <li>◆市販後調査申請・終了についての報告</li> <li>◆治験・市販後調査実施状況報告</li> </ul> <p><b>【その他】</b></p> |
| 特記事項 | <p>2023年度中国中央病院第4回治験審査委員会は、書面会議とした。<br/>【参照_(Webにて掲載)】<br/>1.「新型コロナウイルス感染拡大に伴う特例措置での治験審査委員会の開催について(2022.4.25改定)」_中国中央病院HP等<br/>2.「新型コロナウイルス感染症の影響下での医薬品、医療機器及び再生医療等製品の治験実施に係るQ &amp; Aについて」_PMDAのHP等</p>  |