

2022年1月14日 広島赤十字・原爆病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2022年1月14日(金) 17:00 ~ 18:00
開催場所	広島赤十字・原爆病院 南棟4階会議室
出席委員名	藤田 直人、澤部 琢哉、岡田 武規、桙本 考司、豊田 和子、岡山 翼、藤川 景子、角 昌彦、宮本 泰幸、名越 利一
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題 1. アッヴィ合同会社の依頼による ABBV-599 の第Ⅱ相長期継続試験 (審議) :これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績をふまえ、提出資料により、当院における治験実施の妥当性について審議した。 →審議結果：承認</p> <p>議題 2. アストラゼネカ株式会社の依頼による活動性全身性エリテマトーデス(SLE)患者を対象とした anifrolumab (MEDI-546) の第Ⅲ相長期継続試験 (審議) :治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について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。 →審議結果：承認</p> <p>議題 3. シミック株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験 (審議) :治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について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。 →審議結果：承認</p> <p>議題 4. 協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402 (Bardoxolone methyl) の第Ⅲ相試験 (審議) :治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について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。 →審議結果：承認 (審議) :治験責任医師から報告された重篤な有害事象について、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。 →審議結果：承認 (審議) :治験実施計画書、同意説明文書の変更について審議した。 →審議結果：承認</p> <p>議題 5. MSD 株式会社の依頼による HSCT 患者での CMV 感染及び感染症の発症抑制を目的とした MK-8228 (レテルモビル) の投与期間を移植後 100 日から 200 日に延長する試験 (審議) :治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について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。 →審議結果：承認</p> <p>議題 6. バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした copanlisib (PI3K 阻害薬) と標準的な免疫化学療法との併用と標準的な免疫化学療法単独と比較する第Ⅲ相臨床試験 (審議) :治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について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。 →審議結果：承認</p>

- 議題 7. アッヴィ合同会社の依頼による ABBV-599 の第Ⅱ相試験
(審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について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。
→審議結果：承認
(審議) : 治験実施計画書の変更について審議した。
→審議結果：承認
- 議題 8. argenx BV の依頼による一次性免疫性血小板減少症患者を対象とした efgartigimod (ARGX-113) の第Ⅲ相試験
(審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について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。
→審議結果：承認
(審議) : 治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
→審議結果：承認
- 議題 9. argenx BV の依頼による一次性免疫性血小板減少症患者を対象とした efgartigimod (ARGX-113) の長期第Ⅲ相試験
(審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について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。
→審議結果：承認
- 議題 10. argenx BV の依頼による一次性免疫性血小板減少症患者を対象とした efgartigimod (ARGX-113) PH20 皮下投与の第Ⅲ相試験
(審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について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。
→審議結果：承認
- 議題 11. IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による健康な後期早産児および正期産児を対象とした MEDI8897 の第 3 相臨床試験
(審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について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。
→審議結果：承認
(審議) : 治験薬概要書の変更について審議した。
→審議結果：承認
- 議題 12. アッヴィ合同会社の依頼による多発性骨髓腫患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験
(審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について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。
→審議結果：承認
(審議) : 治験実施計画書、同意説明文書の変更について審議した。
→審議結果：承認

	<p>議題 13. ラボコープ・ディベロップメント・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫患者を対象とした BGB-3111 の第Ⅲ相試験</p> <p>(審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について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。</p> <p>→審議結果：承認</p> <p>(審議) : レターの追加について審議した。</p> <p>→審議結果：承認</p> <p>議題 14. 急性骨髓性白血病に対する治療用がんペプチドワクチン「DSP-7888」の Phase2 医師主導治験</p> <p>(審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について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。</p> <p>→審議結果：承認</p> <p>(審議) : モニタリング報告書について審議した。</p> <p>→審議結果：承認</p> <p>議題 15. ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535 の第Ⅲ相試験</p> <p>(審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について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。</p> <p>→審議結果：承認</p> <p>(審議) : 治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>→審議結果：承認</p> <p>議題 16. ブリストル・マイヤーズスカイブ株式会社の依頼による第 I b / II a 相試験</p> <p>(審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について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。</p> <p>→審議結果：承認</p> <p>(報告) : 当該治験の症例登録終了について報告された。</p> <p>議題 17. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による B 型慢性肝疾患患者を対象とした GSK3228836 の長期追跡調査試験</p> <p>(審議) : 治験契約書の変更について審議した。</p> <p>→審議結果：承認</p> <p>議題 18. Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による慢性移植片対宿主病を対象とした ME3208 の第Ⅲ相試験</p> <p>(審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報（重篤な副作用等）について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。</p> <p>→審議結果：承認</p> <p>(審議) : 治験契約書の変更について審議した。</p> <p>→審議結果：承認</p> <p>議題 19. サノフィ株式会社の依頼による SAR650984 の第 1/2 相試験</p> <p>(報告) : 当該治験の製造販売承認の取得について報告された。</p>
--	---

議題 20. 製造販売後調査、副作用・感染症自発報告について
(報告) : 2021 年 12 月 1 日～2021 年 12 月 28 日の製造販売後調査の新規契約、
変更契約、終了報告について

議題 21. 事務局から
(審議) : 臨床試験における不正行為について審議した。
→当院では業務継続とすることとした。

特記事項	なし
------	----