

2025年9月26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	2025年9月26日(金) 16:00 ~ 17:00
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	藤本 真弓、澤部 琢哉、岡田 武規、米谷 卓郎、樋本 考司、南 文香、 藤川 景子、長野 忠義、道下 克典
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題 1. 日本イーライリリー株式会社の依頼によるリポ蛋白(a)高値の方を対象としたLY3473329の第Ⅲ相試験 (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. 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 (審議) : モニタリング報告書について審議した。 →審議結果：承認</p> <p>議題 3. 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 (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) : 治験概要書、治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更について審議した。 →審議結果：承認</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第Ⅰb/Ⅱa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) : 治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書、治験分担医師の変更について審議した。 →審議結果：承認</p> <p>議題 5. 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髓腫患者を対象としたMezigdomideの第3相試験：SUCCESSOR-1 (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) : 治験分担医師、治験実施計画書、被験者への支払いに関する資料の変更について審議した。 →審議結果：承認</p>

<p>議題 6. 中間リスク急性リンパ芽球性白血病を対象としたブリナツモマブの第2相医師主導治験</p>	<p>(審議) : 治験調整医師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>(審議) : 治験使用薬の管理に関する手順書の変更について審議した。 →審議結果：承認</p>
<p>議題 7. ビーワン・メディシンズ合同会社の依頼による再発/難治性マントル細胞リンパ腫成人患者を対象とした BGB-11417 (Sonrotoclax) とザヌブルチニブの第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。 →審議結果：承認</p>
<p>議題 8. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による胆汁うっ滯性そう痒症を伴う原発性胆汁性胆管炎 (PBC) 患者に対する Linerixibat 長期投与時の安全性及び忍容性を検討する試験</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。 →審議結果：承認</p> <p>(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</p>
<p>議題 9. 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。 →審議結果：承認</p> <p>(審議) : 治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更について審議した。 →審議結果：承認</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多発性骨髓腫患者を対象とした bb2121 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。 →審議結果：承認</p>
<p>議題 11. 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髓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>(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 12. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるリンパ腫患者を対象とした JCAR017 の拡大アクセス試験
(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及び不具合について、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
- 議題 13. ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による大細胞型 B 細胞リンパ腫患者を対象とした Axicabtagene Ciloleucel の拡大アクセス試験
(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
(報告) : 治験実施計画書糖修正報告書について報告した。
- 議題 14. MSD 株式会社の依頼による CLL/SLL 患者を対象とした MK-1026 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 15. MSD 株式会社の依頼によるびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫の一次治療に対する MK-2140+R-CHP と R-CHOP を比較する第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 16. IQVIA サービシーズ ジャパン合同会社（治験国内管理人）の依頼による再発／難治性の濾胞性リンパ腫患者を対象とした Zanubrutinib (BGB-3111) 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) : 治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書の変更について審議した。
→審議結果：承認
- 議題 17. ビーワン・メディシンズ合同会社の依頼による慢性リンパ性白血病又は小リンパ球性リンパ腫患者を対象とした BGB-16673 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>議題 18. ICON クリニカルリサーチ合同会社の依頼による急性骨髓性白血病(AML)患者を対象とした Mocravimod 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 19. 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 (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) : 被験者募集の手順の変更について審議した。 →審議結果 : 承認</p> <p>議題 20. ファーマエッセンシアジャパン株式会社の依頼による原発性骨髓線維症患者を対象とした P1101 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> <p>議題 21. 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相非盲検試験 (報告) : 製造販売承認の取得について報告した。</p> <p>議題 22. 製造販売後調査、副作用・感染症自発報告について (報告) : 2025 年 8 月 8 日～2025 年 9 月 9 日の副作用・感染症自発報告について</p> <p>議題 23. 製造販売後調査 (審議) : 新規に申請された使用成績調査 1 件について審議した。 →審議結果 : 承認</p>
特記事項	なし