2024年度 第5回 浜松医科大学医学部附属病院治験審査委員会

【会議の記録の概要】

【会議の記跡の概要】	
開催日時	2024年8月1日(木) 15:00~17:00
開催場所	管理棟 第一会議室
出席委員名	安田日出夫、白井直人、山下美保、見野靖晃、加藤伸也、森下俊一、森下直
	貴、杉田豊、鈴木敏弘、可知茂男
議題及び審議	【治験の新規審議】
結果を含む主	議題1. インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン(同)の依頼による
な議論の概要	非分節型白斑患者を対象としたPovorcitinib(INCB054707)の第Ⅲ相試験
	(整理番号:840)
	これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施
	の妥当性について審議した。
	 審査結果:修正の上承認(同意説明文書を修正する)
	 議題2.日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による特発性肺線
	 維症(IPF)患者を対象にBI 1819479が肺機能を改善するかどうかを検討
	 する試験(整理番号:841)
	 これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施
	 の妥当性について審議した。
	 審査結果:承認
	 議題3.日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による特発性肺線
	 維症又は進行性肺線維症患者を対象にBI 1839100が咳嗽を改善させるか
	どうかを検討する試験(整理番号:842)
	これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験実施
	の妥当性について審議した。
	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
	【治験の継続審議】

	risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重
	盲検プラセボ対照 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験(整理番
	号: 676)
	ない。。。。。。。。。。。。。。。。。。。。。。。。。。。。。。。。。。。。
	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。
	100

審査結果:承認

議題2.アッヴィ(同)の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同長期継続投与試験(整理番号:681)

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。

審査結果:承認

議題3. ファイザー(株)の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした Talazoparib(PF-06944076)の第Ⅲ相試験(整理番号: 6 9 1)

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。

審査結果:承認

議題4. 小野薬品工業(株)の依頼による膀胱がん患者を対象としたニボルマブと BMS-986205 の第Ⅲ相試験(整理番号:701)

治験実施計画書別冊1の変更に基づき、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審査結果:承認

議題 5. ノボ ノルディスク ファーマ(株)の依頼による成長ホルモン分泌 不全性低身長症患児を対象として、somapacitan の週 1 回投与の有効性 及び安全性を 1 日 1 回投与の Norditropin®と比較検討する(整理番号: 7 0 2)

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。

審査結果:承認

議題 6. ファイザー(株)の依頼による、円形脱毛症患者を対象とした PF-06651600 の長期第Ⅲ相試験(整理番号:711)

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。

審査結果:承認

議題7. アストラゼネカ(株)の依頼による好酸球増多症候群の患者を対象としたベンラリズマブの第Ⅲ相試験(整理番号:722)

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。

審查結果:承認

議題8.ファイザー(株)の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌患者を対象としたsasanlimab(PF-06801591)とウシ型弱毒結核(BCG)の併用投与またはPF-06801591 単剤投与の第3相試験(整理番号:728)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。

審査結果:承認

議題9. ノボ ノルディスク ファーマ(株)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(整理番号:73 9)

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。

治験実施計画書、同意説明文書、添付文書等の変更に基づき、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

議題10. アッヴィ(同)の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象として risankizumab の有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化二重 盲検プラセボ対照 52 週間維持療法試験及び非盲検継続投与試験(整理番号:743)

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。

議題11. ファイザー(株)の依頼による去勢感受性前立腺癌患者を対象とした PF-06944076 の第Ⅲ相試験(整理番号:745)

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。

治験薬概要書、同意説明文書等の変更に基づき、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。

審查結果:承認

議題 $1 \ 2$. ノボ ノルディスク ファーマ(株)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 NNC0194-0499 とセマグルチド併用の第 II 相試験(整理番号: $7 \ 5 \ 0$)

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。

治験実施計画書、添付文書等の変更に基づき、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

議題13. MSD(株)の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 の第Ⅲ相試験(整理番号:753)

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。

治験実施計画書の変更に基づき、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

議題14. MSD(株)の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 または MK-1308A の第Ⅲ相試験(整理番号:759)

当院で発生し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を審議した。

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

議題 15. (治験国内管理人) IQVIA サービシーズジャパン(同)の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とした etrasimod の第 3 相非盲検試験(整理番号: 766)

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。

審査結果:承認

議題16.アストラゼネカ(株)によるコントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+グリコピロニウム+ホルモテロールフマル酸塩の固定用量3剤配合剤の有効性及び安全性を評価する試験(整理番号:771)

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。

審査結果:承認

議題17.ファイザー(株)の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたエルラナタマブ(PF-06863135)の第3相試験(整理番号:773)

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。

審査結果:承認

議題18. ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による症候性閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象とした mavacamten の第3相試験(整理番号:774)

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。

治験薬概要書の変更に基づき、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。

審查結果:承認

議題19. (治験国内管理人) Fortrea Japan(株)の依頼による膀胱がん患者を対象としたデュルバルマブ、トレメリムマブ及び enfortumab vedotin の第Ⅲ相試験(整理番号:775)

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。

審査結果:承認

議題20. MSD(株)の依頼による腎細胞癌に対する術後補助療法における MK-6482と MK-3475の併用療法の第Ⅲ相試験(整理番号:776)

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。

審查結果:承認

議題21. 日本イーライリリー(株)の依頼によるハイリスクの転移性ホルモン感受性前立腺癌男性患者を対象とした LY2835219 の第Ⅲ相試験(整理番号:777)

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。

治験実施計画書の変更に基づき、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。

審查結果:承認

議題22. (治験国内管理人) ICON クリニカルリサーチ(同)の依頼によるトランスサイレチン型心アミロイドーシス(ATTR CM)患者を対象にION682884 の有効性及び安全性を評価する、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、第Ⅲ相、国際共同試験(整理番号:778)

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。

審査結果:承認

議題23. (治験国内管理人) サイオネス・ヘルス・クリニカル (株)の依頼による IgA 腎症の治療における sibeprenlimab の第Ⅲ相試験 (整理番号:781)

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。 審査結果:承認

議題24.【医師主導治験】小野 孝明医師の依頼による慢性期慢性骨髄性白血病に対するチロシンキナーゼ阻害剤併用時の TM5614 の有効性を検証する第Ⅲ相試験(整理番号:783)

治験実施計画書別紙の変更に基づき、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。

モニタリング報告書に基づき、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。

審查結果:承認

議題25. グラクソ・スミスクライン (株)の依頼による胆汁うっ滞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 (整理番号:784) 治験実施計画書別紙の変更に基づき、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

議題26. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による特発性肺 線維症患者を対象とした BI 1015550 の第Ⅲ相試験(整理番号:78 8)

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。

審查結果:承認

議題27. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による進行性線 維化を伴う間質性肺疾患患者を対象とした BI 1015550 の第Ⅲ相試験 (整理番号:789)

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。

審查結果:承認

議題28. MSD(株)の依頼による高リスク筋層非浸潤性膀胱癌を対象とした MK-3475の第Ⅲ相試験(整理番号:790)

当院で発生し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

の妥当性を審議した。

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。

審査結果:承認

議題29. 杏林製薬(株)の依頼による肺サルコイドーシス患者を対象とした efzofitimod の第Ⅲ相臨床試験(整理番号:791)

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。

審查結果:承認

議題30.アストラゼネカ(株)の依頼による増悪歴を有する症候性の慢性 閉塞性肺疾患患者を対象とした Tozorakimab の有効性及び安全性試験 (整理番号:792)

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。

審査結果:承認

議題31. ヤンセンファーマ(株)の依頼によるクローン病患者を対象とする JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験(整理番号:794)

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。

審査結果:承認

議題32. ヤンセンファーマ(株)の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象とする JNJ-78934804 の後期第Ⅱ相試験(整理番号:795)

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。

審査結果:承認

議題33. (治験国内管理人) 協和キリン(株)の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象とした AMG 451 単剤療法の第Ⅲ相試験(整理番号

: 799)

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。

審查結果:承認

議題34. (治験国内管理人) 協和キリン(株)の依頼による青少年アトピー性皮膚炎患者を対象とした AMG 451 の第Ⅲ相試験(整理番号:800)

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。

審查結果:承認

議題35. ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による症候性非 閉塞性肥大型心筋症の成人患者を対象とした mavacamten の第3相試験 (整理番号:801)

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。

治験薬概要書の変更に基づき、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

議題36. 大塚メディカルデバイス (株)の依頼による高血圧疾患に対する PRDS-001 検証試験 (整理番号:802)

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。

審査結果:承認

議題37. MSD(株)の依頼によるシスプラチン不適応又はシスプラチンを拒否した筋層浸潤性膀胱癌(MIBC)患者を対象に周術期のペムブロリズマブ又はエンホルツマブ ベドチン(EV)とペムブロリズマブの併用療法を検討する第Ⅲ相試験(整理番号:804)

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。

同意説明文書の変更に基づき、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

議題38. 日本イーライリリー(株)の依頼による円形脱毛症を有する小児患者を対象としたバリシチニブ(LY3009104)の第Ⅲ相試験(整理番号:806)

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。

審査結果: 承認

議題39. MSD(株)の依頼によるMK-7962の第Ⅲ相試験(整理番号:8 07)

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。

治験薬概要書の変更に基づき、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。

審查結果:承認

議題40. ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の依頼による製品規格 に適合しない IDECABTAGENE VICLEUCELを被験者に投与する拡大 アクセス試験(EAP)(整理番号:808)

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。

審查結果:承認

議題41.日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による第 I 相試験 (整理番号:809)

当院で発生し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を審議した。

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。 レターの発行に基づき、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

議題42. 中外製薬(株)の依頼による全身性エリテマトーデス患者を対象としたRO5072759の第Ⅲ相試験(整理番号:810)

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。

審查結果:承認

議題43. アストラゼネカ(株)の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたDato-Dxdとデュルバルマブ及びカルボプラチンを併用する第III相試験(整理番号:811)

当院で発生し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 の妥当性を審議した。

毒性管理ガイドライン、治験薬概要書等の変更に基づき、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

議題44.【医師主導治験】安田 日出夫医師の依頼によるネフローゼ型 膜性腎症に対するリツキシマブ(遺伝子組換え)の有効性及び安全性を 検証する多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験(整理番号:813)

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。

審查結果:承認

議題45. (治験国内管理人) シミック(株)の依頼による日本人成人及 び小児を対象とした磁気共鳴画像法(MRI)におけるgadopiclenolの有効 性及び安全性を評価する第III相試験(整理番号:814)

小児コホート用リーフレットの作成に基づき、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

議題46. アストラゼネカ(株)の依頼による全身性エリテマトーデスを

有する成人患者を対象にアニフロルマブ皮下投与の有効性及び安全性 を評価する第III相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照 試験(整理番号:815)

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。

審査結果:承認

議題47. 協和キリン(株)(治験国内管理人)の依頼による成人及び青少年 アトピー性皮膚炎患者を対象としたAMG451の第Ⅲ相試験(整理番号:816)

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。

審査結果:承認

議題48. 大原薬品工業(株)の依頼による HCV・HBV 又は NASH に起因する非代償性肝硬変患者を対象としたホスセンビビントの多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検比較試験(第II相)(整理番号:817)治験実施計画書、同意説明文書の変更に基づき、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

議題49.【医師主導治験】鷲山 直己医師の依頼による経食道運動誘発電位ならびに測定に用いる経食道脊髄刺激電極の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相試験(整理番号:818)

治験実施計画書、治験薬概要書等の変更に基づき、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。

審查結果:承認

議題 5 0. ヤンセンファーマ(株)の依頼による中等症から重症の活動期の 潰瘍性大腸炎の治療としての JNJ-77242113 の有効性及び安全性評価を 目的とした第 2b 相, 多施設共同, ランダム化, プラセボ対照, 用量設定 試験(整理番号:820)

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。 審査結果:承認

議題 5 1. ファイザー(株)の依頼による尋常性白斑患者を対象とした PF-06651600 (リトレシチニブ) の第Ⅲ相試験 (整理番号:822)

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。

治験分担医師の変更に基づき、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。

審查結果:承認

議題 5 2. アッヴィ(同)の依頼による ABT-494(Upadacitinib)の二重盲検 試験(整理番号:823)

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。

治験実施計画書、同意説明文書等の変更に基づき、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

議題53. ブリストル・マイヤーズ スクイブ(株)の活動性シェーグレン 症 候群における BMS-986165の第3相試験(整理番号:824) 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。

審査結果:承認

議題 5 4. グラクソ・スミスクライン(株)の依頼による全身性強皮症に伴う間質性肺疾患を有する成人患者を対象としたベリムマブの有効性及び安全性をプラセボと比較する試験(整理番号:826)

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。

治験実施計画書、同意説明文書等の変更に基づき、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。

議題55. (治験国内管理人) ICONクリニカルリサーチ(同)の依頼による製品規格外Axicabtagene Ciloleucelを用いた患者治療のための拡大アクセス試験(EAP) (整理番号:827)

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。

審査結果:承認

議題 5 6. (治験国内管理人) シミック(株)の依頼による全身の疾患活動性が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象にdazodalibepの有効性及び安全性を評価する第III相無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験(整理番号:828)

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。

審査結果:承認

議題 5 7. (治験国内管理人) シミック(株)の依頼による症状状態が中等度から重度のシェーグレン症候群患者を対象にdazodalibepの有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験(整理番号:830)

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。

審查結果:承認

議題58. 田辺三菱製薬(株)の依頼による赤芽球性プロトポルフィリン症又はX連鎖性プロトポルフィリン症の成人患者及び青年患者を対象としたMT-7117の第3相試験(整理番号:831)

治験薬概要書の変更に基づき、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

議題59. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による特発性肺線維症患者及び進行性肺線維症患者を対象としたBI 1015550の長期継続第Ⅲ相試験(整理番号:833)

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。

審査結果:承認

議題60.メドペイス・ジャパン(株)の依頼によるCONQUEST 強皮 症克服に向けたプラットフォーム臨床試験:全身性強皮症に伴う間質性 肺疾患の患者を対象として治験薬の安全性及び有効性を評価する多施設 共同、二重盲検、ランダム化、プラセボ対照、第 IIb 相、プラットフォーム臨床試験(整理番号:834)

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。

治験実施計画書、同意説明文書等の変更に基づき、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

議題 6 1. ヤンセンファーマ(株)の依頼による抗CD38抗体及びレナリドミドを含む1~4ラインの前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として、talquetamab及びポマリドミドの併用療法(Tal-P)、talquetamab及びteclistamabの併用療法(Tal-Tec)、並びに治験責任(分担)医師が選択するエロツズマブ、ポマリドミド、及びデキサメタゾン併用療法(EPd)又はポマリドミド、ボルテゾミブ、及びデキサメタゾン併用療法(PVd)を比較する第3相ランダム化試験(整理番号:835)

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。

同意説明文書、治験薬概要書等の変更に基づき、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

議題62. KMバイオロジクス(株)の依頼によるCIDP及びMMN患者を 対象としたGGLの第Ⅲ相試験(整理番号:836)

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。

【報告事項】

以下の治験について当院での治験実施が終了した旨が報告された。

- ① ファイザー(株)の依頼による、円形脱毛症患者を対象とした PF-06651600 の長期第Ⅲ相試験(整理番号:711)
- ② (治験国内管理人) シミック(株) の依頼による日本人のスチル病 (SJIA 及び AOSD) 患者を対象とした anakinra の第Ⅲ相試験 (整理番号:782)
- ③ マルホ(株)の依頼による M119102 の有効性及び安全性を検討する第 Ⅱ相、非盲検、非対照、多施設共同試験(整理番号:797)

特記事項なし