

令和 5年 6月 国立病院機構 水戸医療センター 受託研究審査委員会

— 議 事 要 旨 —

- 【開催日時】 令和 5年 6月 14日 (水) 15:35 ~ 16:50
- 【開催場所】 国立病院機構 水戸医療センター 2階 2-2,2-3会議室
- 【出席委員名】 遠藤 健夫・瀬成田 雅光・福永 潔・吉田 近思・加藤 丈人・石井 武男
徳淵 真由美・高橋 悦子・鈴木 美智子・小林 正昭・玉木 利彦・白湯 慎一
中原 史生・吉田 勉・枝川 重樹
- 【治験】 議題 1 【心房細動を有する被験者を対象とした経口第XIa因子阻害剤Milvexianの有効性及び安全性をアピキサバンを対照に評価する第3相, ランダム化, 二重盲検, ダブルダミー, 並行群間, 実薬対照試験】
(新規)
- 依頼者名: ヤンセンファーマ株式会社
- ・新規契約の適否について審議
- 審議結果: 承認
- 〈継続〉 議題 2 【日本イーライリリー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたLY3074828の第III相試験】
- 依頼者名: 日本イーライリリー株式会社
- ・当該治験薬で発生した安全性情報について治験継続の妥当性を審議
- 審議結果: 承認
- 議題 3 【クローン病患者を対象として, 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】
- 依頼者名: アツヴィ合同会社
- ・当該治験薬で発生した安全性情報について治験継続の妥当性を審議
- ・治験協力者の追加について報告
- 審議結果: 承認
- 議題 4 【中等症から重症の活動期クローン病患者を対象とするグセルクマブ皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第III相試験】
- 依頼者名: ヤンセンファーマ株式会社
- ・当該治験の終了について報告
- 議題 5 【キッセイ薬品工業株式会社の依頼による前期第II相試験】
- 依頼者名: キッセイ薬品工業株式会社
- ・治験協力者の追加について報告

- 議題 6 【アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin(ABBV-399)の第Ⅲ相試験】
依頼者名:アッヴィ合同会社
- ・治験薬概要書、同意説明文書の改訂について治験に関する変更申請書に基づき審議
- 審議結果:承認
- 議題 7 【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】
依頼者名:アストラゼネカ株式会社
- ・治験実施計画書、同意説明文書、治験の費用の負担に関する資料の改訂について治験に関する変更申請書に基づき審議
 - ・治験協力者の追加について報告
- 審議結果:承認
- 議題 8 【脳卒中リスクのある 18 歳以上の心房細動の患者を対象に、脳卒中又は全身性塞栓症の発症抑制に関する、経口 FXIa 阻害薬 asundexian (BAY 2433334) の有効性及び安全性をアピキサバンと比較する多施設共同、無作為化、実薬対照、二重盲検、ダブルダミー、二群間並行群間比較、第Ⅲ相国際共同試験】
依頼者名:バイエル薬品株式会社
- ・当該治験薬で発生した安全性情報について治験継続の妥当性を審議
- 審議結果:承認
- 議題 9 【ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心不全および炎症を有する患者を対象としたziltivekimabの効果プラセボと比較検討する第3相試験】
依頼者名:ノボ ノルディスク ファーマ株式会社
- ・当該治験薬で発生した安全性情報について治験継続の妥当性を審議
 - ・治験実施計画書、同意説明文書の改訂について治験に関する変更申請書に基づき審議
 - ・治験協力者の追加について報告
- 審議結果:承認
- 議題 10 【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】
依頼者名:アッヴィ合同会社
- ・当該治験薬で発生した安全性情報について治験継続の妥当性を審議
 - ・治験実施計画書、同意説明文書の改訂について治験に関する変更申請書に基づき審議
 - ・治験協力者の追加について報告
- 審議結果:承認

- 議題 11 【(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慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象としたLOXO-305の第3相試験】
- 依頼者名:(治験国内管理人)IQVIAサービシーズジャパン株式会社
- ・当該治験薬で発生した安全性情報について治験継続の妥当性を審議
- 審議結果:承認
- 議題 12 【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未治療びまん性大細胞型B細胞性リンパ腫を対象としたtafasitamabの第3相試験】
- 依頼者:インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社
- ・当該治験薬で発生した安全性情報について治験継続の妥当性を審議
 - ・当院で発生した重篤な有害事象について治験継続の妥当性を審議
 - ・治験協力者の追加について報告
- 審議結果:承認
- 議題 13 【再発又は難治性多発性骨髄腫を有する日本人患者を対象としたヒト化BCMA×CD3 二重特異性抗体JNJ-64007957 の第1/2 相試験】
- 依頼者:ヤンセンファーマ株式会社
- ・当該治験薬で発生した安全性情報について治験継続の妥当性を審議
 - ・同意説明文書の改訂について治験に関する治験に関する変更申請書に基づき審議
 - ・治験協力者の追加について報告
- 審議結果:承認
- 議題 14 【再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としてteclistamab とダラツムマブ皮下投与製剤の併用(Tec-Dara)とダラツムマブ皮下投与製剤, ポマリドミド及びデキサメタゾン(DPd)又はダラツムマブ皮下投与製剤, ボルテゾミブ及びデキサメタゾン(DVd)を比較する第3相ランダム化試験】
- 依頼者:ヤンセンファーマ株式会社
- ・当該治験薬で発生した安全性情報について治験継続の妥当性を審議
 - ・当院で発生した重篤な有害事象について治験継続の妥当性を審議
- 審議結果:承認
- 議題 15 【サノフィ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたSAR650984の第Ⅲ相試験】
- 依頼者名:サノフィ株式会社
- ・当該治験薬で発生した安全性情報について治験継続の妥当性を審議
 - ・開発業務委託機関の変更、治験実施計画書別紙の改訂について治験に関する変更申請書に基づき審議
 - ・保険契約証明書の更新、治験協力者の追加について報告
- 審議結果:承認

議題 16 【サノフィ株式会社依頼による高リスク群多発性骨髄腫患者を対象としたSAR650894の第Ⅲ相試験】

依頼者名:サノフィ株式会社

- ・当該治験薬で発生した安全性情報について治験継続の妥当性を審議
- ・治験実施計画、同意説明文書の改訂について、治験に関する変更申請書に基づき審議
- ・保険契約証明書の更新、治験協力者の追加について報告

■審議結果:承認

議題 17 【サノフィ株式会社の依頼による再発性及び/又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたSAR650984の第Ⅲ相試験】

依頼者名:サノフィ株式会社

- ・当該治験薬で発生した安全性情報について治験継続の妥当性を審議
- ・治験実施計画書、同意説明文書、治験薬概要書の改訂について、治験に関する変更申請書に基づき審議
- ・保険契約証明書の更新、治験協力者の追加について報告

■審議結果:承認

議題 18 【バイエルが治験依頼者として実施した先行試験に組入れられた被験者にダロルタミドを継続投与する非盲検、単一群、ロールオーバー試験】

依頼者名:バイエル薬品株式会社

- ・治験協力者の追加について報告

議題 19 【ゼリア新薬工業株式会社の依頼によるZG-802(アコチアミド塩酸塩水和物)の第Ⅱ相試験】

依頼者名:ゼリア新薬工業株式会社

- ・初回審査における修正のうえで承認の同意説明文書の修正、および治験協力者の追加について報告

〈CRB報告事項〉

令和 5年6月CRB審査依頼事項について報告

【製造販売後調査】

〈新規〉

議題 20 【サムタス一般使用成績調査(心性浮腫)】

依頼者:大塚製薬株式会社

- ・新規契約の適否審議

■審議結果:承認

議題 21 【ステボロニン®点滴静注バッグ9000 mg/300 mL、BNCT治療システムNeuCure及びBNCT線量計算プログラムNeuCureドーズエンジンに係る副作用調査】
依頼者:ステラファーマ株式会社、住友重機械工業株式会社

・新規契約の適否審議

■審議結果:承認

議題 22 【タバリス錠100mg・150mg長期使用に関する特定使用成績調査(全例)】
依頼者:キッセイ薬品工業株式会社

・新規契約の適否審議

■審議結果:承認

〈継続〉 議題 23 【ニューベクオ®錠 特定使用成績調査(長期使用)(DAROL)】
依頼者:バイエル薬品株式会社

・当該調査の実施期間および契約期間、1症例あたりの報告数の変更について審議

■審議結果:承認

〈報告〉 議題 24 【ジャカビ錠 特定使用成績調査(長期使用)
<真性多血症(既存治療が効果不十分又は不適當な場合に限る)>】
依頼者:ノバルティスファーマ株式会社

・当該調査の終了について報告

議題 25 【ゾスパタ錠 一般使用成績調査】
依頼者:アステラス製薬株式会社

・当該調査の終了について報告

【その他】

今後の受託予定について報告
次回IRBについて