

令和 7年 9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 7年9月10日（水） 15:40 ～ 16:41

【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・加藤 丈人・吉田 近思・市田 泰彦
大谷 恵・塩田 麻希子・櫛田 裕之・白潟 慎一・近野 和雄・野崎 基亜
中原 史生・吉田 勉・枝川 重樹

【治験】

- 〈新規〉 議題 1 【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髄腫患者を対象としたMezigdomideの第3相試験:SUCCESSOR-1】
依頼者名:ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社
・新規契約の適否
■審議結果:修正のうえ承認(説明文書・同意文書の修正)
- 〈継続〉 議題 2 【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:アッヴィ合同会社
・治験実施計画書、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
■審議結果:承認
- 議題 3 【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
・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 4 【A randomized, double-blind, parallel-group study to compare efficacy, safety, and immunogenicity of GME751 (proposed pembrolizumab biosimilar) and EU-authorized Keytruda® in adult participants with untreated metastatic non-squamous non-small cell lung cancer (NSCLC)
未治療の転移性非扁平上皮非小細胞肺癌(NSCLC)を有する成人患者を対象として、GME751(ペムブロリズマブのバイオ後続品候補)の有効性、安全性及び免疫原性をEUで既承認のキイトルーダ®と比較する無作為化、二重盲検、並行群間比較試験】
(治験国内管理人)
パレクセル・インターナショナル株式会社 代表取締役社長 三木 茂裕
・当該治験の終了について報告

- 議題 5 【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の効果を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

■審議結果:承認

- 議題 6 【心房細動を有する参加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ビ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】

依頼者名: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

・当院で発現した重篤な有害事象に関する報告について審議

■審議結果:承認

- 議題 7 【(治験国内管理人)IQVIAサービシーズ ジャパン合同会社の依頼による、症候性心不全を対象とした第Ⅲ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

・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

・同意説明文書の取り扱いについてレターにて報告

■審議結果:承認

- 議題 8 【ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による左室肥大を伴う左室駆出率が保たれた心不全患者を対象としたCDR132Lの第2相試験】

依頼者名:ノボ ノルディスク ファーマ株式会社 開発本部長 マルチン ジヒマ

・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左室肥大を伴う左室駆出率が低下／軽度低下した心不全患者を対象としたCDR132Lの第2相試験】

依頼者名:ノボ ノルディスク ファーマ株式会社 開発本部長 マルチン ジヒマ

・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 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クスの第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
 - ・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 11 【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
- 審議結果:承認
- 議題 12 【自家幹細胞移植に非適応又は初回治療として自家幹細胞移植を予定していない未治療の多発性骨髄腫患者を対象としたteclistamab とダラツムマブ皮下投与製剤及びレナリドミドの併用 (Tec-DR) 並びにtalquetamab とダラツムマブ皮下投与製剤及びレナリドミドの併用 (Tal-DR)と、ダラツムマブ皮下投与製剤、レナリドミド及びデキサメタゾンの併用 (DRd)を比較する第3 相ランダム化試験[MMY3005]】
- 依頼者名: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
 - ・治験分担医師の追加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 13 【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の製造販売後臨床試験】
- 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 14 【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
- 審議結果:承認

- 議題 15 【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

・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

■審議結果:承認

- 議題 16 【ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼によるRRMM患者を対象としたCC-220の第3相試験 (CC-220-MM-002)】

依頼者:ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社 臨床開発部門 部門長 市毛 祐

・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

・当院で発現した重篤な有害事象について審議

・治験分担医師の追加について治験に関する変更申請書に基づき審議

■審査結果:承認

- 議題 17 【武田薬品工業株式会社の依頼による慢性の一次性免疫性血小板減少症患者を対象とした、TAK-079 (mezagitamab) の第3相試験】

依頼者名:武田薬品工業株式会社

・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

・治験薬概要書の変更について、治験に関する変更申請書に基づき審議

■審議結果:承認

〈CRB報告事項〉

- ・ 令和 7年8/9月CRB審査依頼事項について報告

〈HURECS報告事項〉

- ・ 令和 7年8/9月HURECS審査依頼事項について報告

〈開発の中止等に関する報告〉

- ・ 製造販売承認:6件、開発中止:1件、文書保管:1件

【その他】

- 1 「水戸医療センターにおける治験依頼等における押印省略の運用について」誤記修正
- 2 SMOとの治験等に関する業務提携基本契約(包括契約)の締結について
- 3 次回開催予定:令和7年10月8日(水)