

令和 8年 7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 8年7月8日 (水) 15:44 ～ 16:12

【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・中村 太一・加藤 丈人・吉田 近思・市田 泰彦
大谷 恵・塩田 麻希子・櫛田 裕之・岩瀬 康裕・中原 史生・吉田 勉・枝川 重樹

【治験】

議題 1 【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
- ・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
- ・治験協力者の変更について報告

■審議結果:承認

議題 2 【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】

- ・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 3 【(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
- ・目標とする被験者数変更に関する合意について報告

■審議結果:承認

議題 4 【日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による2型糖尿病, 高血圧及び心血管疾患を有する患者を対象としたvicadrostat (BI 690517) とエンバグリフロジン (BI 10773) の第Ⅲ相試験】

依頼者名:日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社

- ・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
- ・患者さんが服用している治験薬の情報について報告

■審議結果:承認

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

- ・治験協力者の変更について報告

- 議題 6 【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
- ・治験協力者の変更について報告
- 議題 7 【ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による肥満を伴う左室駆出率の保たれた又は軽度低下した心不全患者を対象としたNNC0487-0111の第3b相試験】
- 依頼者名:ノボ ノルディスク ファーマ株式会社
- ・治験協力者の変更について報告
- 議題 8 【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
- 審議結果:承認
- 議題 9 【再発又は難治性のワルデンシュトレームマクログロブリン血症又はリンパ形質細胞性リンパ腫:日本人患者に対するベネトクラクス単剤療法】
- 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
- 審査結果:承認
- 議題 10 【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
- ・当該治験の終了について報告
- 議題 11 【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
- 審議結果:承認
- 議題 12 【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
- 審議結果:承認
- 議題 13 【ブリistol・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istol・マイヤーズ スクイブ株式会社
- ・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 14 【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:ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社

- ・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
- ・当該治験の終了について報告

■審議結果:承認

- 議題 15 【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

■審議結果:承認

- 議題 16 【協和キリン株式会社の依頼によるKO-539の第Ⅱ相試験】

依頼者名:協和キリン株式会社

- ・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 17 【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

- ・同意説明文書、および添付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

〈CRB報告事項〉 ・ 令和8年7月審査依頼事項について報告

〈HURECS報告事項〉 ・ 令和 8年6月承認、令和8年7月審査依頼事項について報告

その他 1 次回開催予定:令和 8年9月9日(水)