

2019年度 第3回 受託研究(治験等)審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	西暦 2019年6月26日(水) 16:00~16:58
開催場所	国立病院機構 岡山医療センター 4階 研修室1・2
出席委員名	角南一貴(委員長 臨床研究部長 血液内科医長)、柴山卓夫(副委員長 副院長 呼吸器内科医長)、井上拓志(小児科医師)、久保孝文(外科医師)、市樂美千代(看護師長)、山本宏(薬剤部長)、平内洋一(臨床検査技師長)、沖田哲美(事務部長)、猪野博久(企画課長)、守屋明(外部委員)、新後雅弘(外部委員)、神田春美(外部委員)、佐藤吾郎(外部委員) ※欠席:松原広己(統括診療部長 循環器内科医長)、小川愛子(臨床検査科長)、岡田久香(看護部長)
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題 1. 新規治験の受託に関する審議</p> <p>①アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による第 I 相試験 ***** 治験実施計画書、治験薬概要書等に基づき、当院での治験実施の適否を審査した。 ***** <審議結果>:「修正の上で承認」</p> <p>②健康な後期早産児および正常産児を対象とした MEDI8897 の第 3 相臨床試験 ***** 治験実施計画書、治験薬概要書等に基づき、当院での治験実施の適否を審査した。 ***** <審議結果>:「修正の上で承認」</p> <p>③GSK2857916 の再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象とした第 I 相試験 ***** 治験実施計画書、治験薬概要書等に基づき、当院での治験実施の適否を審査した。 ***** <審議結果>:「修正の上で承認」</p> <p>議題 2. 当院被験者に発生した重篤な有害事象に関する報告についての審議</p> <p>①日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした NS-304(セレキシパグ)の第 III 相試験 ***** ①の治験について、当院の被験者で発生した重篤な有害事象の報告について、報告内容に基づき、治験の適否を審査した。 ***** <審議結果>:①について「承認」</p> <p>議題 3. 安全性に関する報告についての審議</p> <p>① Bristol-Myers Squibb 株式会社の依頼による elotuzumab の第 II 相試験 ② エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした E2609 の第 III 相試験 ③ MD-711 肺動脈性肺高血圧症第 II / III 相試験 ④ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による未治療多発性骨髄腫患者を対象とした JNJ-54767414 の第 III 相試験 ⑤ セルジーン株式会社の依頼による再発・難治の多発性骨髄腫患者のポマリドミド、低用量デキサメタゾン、ダラツムマブ併用の第 2 相試験 ⑥ 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 ⑦ アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象とした第 III 相試験</p>

- ⑧アッヴィ合同会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした ABT-199 の第Ⅲ相試験
- ⑨アッヴィ合同会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたベネトクラスの第Ⅲ相試験
- ⑩サノフィ株式会社の依頼による SAR650984 の第 1/2 相試験
- ⑪アクテリオンファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼による、慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象としたマシテンタンの第Ⅲ相試験
- ⑫結合組織病に伴う肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたバルドキシロンメチルの有効性及び安全性を検討する試験
- ⑬肺高血圧症患者を対象としたバルドキシロンメチルの長期安全性を検討する延長投与試験
- ⑭A Phase III, International, Randomized, Controlled Study of Rigosertib versus Physician's Choice of Treatment in Patients with Myelodysplastic Syndrome after Failure of a Hypomethylating Agent (DNA メチル化阻害剤治療抵抗性の骨髄異形成症候群患者を対象にリゴサチブと医師が選択した治療を比較した、第Ⅲ相、国際共同、無作為化、比較対照試験)
- ⑮未治療の全身性 AL アミロイドーシスにおけるダラツムマブとシクロホスファミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン (CyBorD) レジメンの併用及び CyBorD レジメン単独の有効性及び安全性を評価するランダム化第 3 相試験
- ⑯SyB C-1101 の骨髄異形成症候群に対する第Ⅰ相臨床試験 (多施設共同オープン試験)
- ⑰再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にダラツムマブの皮下投与と静脈内投与を比較検討する第 3 相ランダム化多施設共同試験
- ⑱ハイリスクのくすぶり型多発性骨髄腫患者を対象にダラツムマブの皮下投与と積極的経過観察を比較検討する第 3 相ランダム化多施設共同試験
- ⑲Agiost 社の AML 未治療患者を対象とした AG-120 の第 3 相試験
- ⑳再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にカルフィルゾミブ、デキサメタゾン及び Daratumumab とカルフィルゾミブ及びデキサメタゾンを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験
- ㉑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
- ㉒武田薬品工業株式会社の依頼によるイキサゾミブの第 2 相試験
- ㉓SyB L-0501RI (ベンダムスチン塩酸塩注射液剤) の 10 分間点滴静脈内投与時の安全性、忍容性を検討する第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験 (多施設共同オープンラベル試験)
- ㉔ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による PKC412 の第Ⅱ相試験
- ㉕ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による AML を対象とした PKC412 の第Ⅲ相試験
- ㉖再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした、daratumumab、レナリドミド及びデキサメタゾン (DRd療法) とレナリドミド及びデキサメタゾン (Rd療法) の比較第Ⅲ相試験
- ㉗日本人小児患者を対象とした D961H の第Ⅲ相オープン試験
- ㉘大正製薬株式会社依頼による第Ⅰ相試験

各治験について、治験薬に係る安全性情報の報告内容に基づき、治験の継続の適否を審査した。

< 審議結果 > : ①～⑳のいずれについても「承認」

議題 4. 治験実施計画書、治験薬概要書等の改訂に関する審議

- ①エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした E2609 の第Ⅲ相試験
- ②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
- ③アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人発作性夜間ヘモグロビン尿症 (PNH) 患者を対象とした第Ⅲ相試験
- ④結合組織病に伴う肺動脈性肺高血圧症患者を対象としたバルドキシロンメチルの有効性及び安全性を検討する試験
- ⑤肺高血圧症患者を対象としたバルドキシロンメチルの長期安全性を検討する延長投与試験
- ⑥未治療の全身性 AL アミロイドーシスにおけるダラツムマブとシクロホスファミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン (CyBorD) レジメンの併用及び CyBorD レジメン単独の有効性及び安全性を評価するランダム化第 3 相試験
- ⑦Agiost 社の AML 未治療患者を対象とした AG-120 の第 3 相試験
- ⑧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
- ⑨日本人小児患者を対象とした D961H の第Ⅲ相オープン試験
- ⑩大正製薬株式会社依頼による第Ⅰ相試験
- ⑪日本新薬株式会社の依頼による慢性血栓塞栓性肺高血圧症患者を対象とした NS-304 (セレキシ

バグ)の第Ⅲ相試験

⑫歯科患者を対象とした歯科用局所麻酔剤アルチカイン塩酸塩・アドレナリン酒石酸水素塩注射剤の第Ⅱ相試験

⑬アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による第Ⅰb/Ⅱ相試験

①「治験実施計画書 別紙1-5」の改訂

②「避妊期間の延長に関するレター」の追加

③「治験実施計画書」の改訂

「治験実施計画書 ALXN1210-PNH-301 に対する国内における追加事項」の改訂

「アレクシオン社補償制度の概要」の改訂

「被験者への支払いに関する資料」の改訂

「FACIT-Fatigue Scale」の改訂

「EORTC QLQ-C30」の改訂

④「Certificate of Liability Insurance」の改訂

「被験者の支払いに関する資料」の改訂

⑤「Certificate of Liability Insurance」の改訂

⑥「治験薬概要書 医療用医薬品添付文書(シクロホスファミド)注射剤」の改訂

「治験薬概要書」の改訂

⑦「G-120 治験薬概要書」の改訂

⑧「避妊期間の延長に関するレター」の追加

⑨「治験参加カード」の改訂

⑩「治験実施計画書 (別紙4)」の改訂

⑪「治験実施計画書」の改訂

「治験実施計画書 別添5」の改訂

⑫「賠償責任保険付保証明書」の改訂

「医師主導治験実施計画書」の改訂

「治験薬の取扱方法に関する手順書」の改訂

⑬「被験者への支払いに関する資料」の改訂

について、それぞれ改訂の内容に基づき、治験の継続の適否を審査した。

<審議結果>:①~⑬のいずれについても「承認」

議題 5. 同意・説明文書の改訂に関する審議

①アレクシオンファーマ合同会社の依頼による成人発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象とした第Ⅲ相試験

②セオリアファーマ株式会社の依頼による ENT103 の第Ⅲ相臨床試験

①~②について、同意・説明文書の改訂の妥当性を審査した。

<審議結果>:①~②のいずれについても「承認」

議題 6. 治験の終了等の報告

①日本たばこ産業株式会社の依頼による腎性貧血を伴う保存期慢性腎臓病患者を対象とした JTZ-951 の第Ⅲ相試験(MBA4-4)

①について、当院の治験責任医師より提出された治験終了報告書の内容(実績、治験結果の概要等)について報告がなされた。

議題 7. 迅速審査結果の報告

①セオリアファーマ株式会社の依頼による ENT103 の第Ⅲ相臨床試験

②大正製薬株式会社依頼による第Ⅰ相試験

①～②について、治験分担医師の変更(氏名の変更又は削除)について迅速審査を行い、承認された旨の報告がなされた。

以上