2020 年度 第 9 回 受託研究(治験等)審查委員会 会議の記録の概要

開催日時	西暦 2021 年 1 月 27 日(水) 16:00~16:48
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)、小川愛子(臨床検査科長)、秋本洋子(看護部長)、甲斐里美(看護
	師長)、山本宏(薬剤部長)、黒田和彦(臨床検査技師長)、大谷伸次(事務部長)、新後雅弘(外部
	委員)、神田春美(外部委員)、林忠治(外部委員)、山下登(外部委員)
	※欠席:松原広己(統括診療部長 循環器内科医長)、久保孝文(外科医師)、猪野博久(企画課長)

議題及び審議 【審議事項】 結果を含む主 な議論の概要

議題 1. 新規治験の受託に関する審議

①A Phase 1 Study of JNJ-64007957,a Humanized BCMA×CD3 Bispecific Antibody in Japanese Patients with Relapsed or Refractory Multiple Myeloma

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」

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

①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

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

<審議結果>:「承認」

議題3.安全性に関する報告についての審議

- ①アムジェン株式会社の依頼による第 I 相試験
- ②MD-711 肺動脈性肺高血圧症第Ⅱ/Ⅲ相試験
- ③RO7021610の日本人の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第 I 相反復投与試験
- ④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
- ⑤大塚製薬の依頼による再発又は難治性の DLBCL 患者を対象とした OPB-111077 の第 I 相試験
- ⑥ヤンセンファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした ACT-064992D の第Ⅲ 相臨床試験
- ⑦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
- ⑧Agios 社の AML 未治療患者を対象とした AG-120 の第3 相試験
- ⑨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
- ⑩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
- ⑪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クスの第Ⅲ相試験
- ⑫パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による日本人の成熟 B 細胞性

悪性腫瘍患者を対象とした zanubrutinib の第 I / II 相試験

- ③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
- ⑭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
- ⑤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
- ⑩GSK2857916 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
- ⑪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
- ®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再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にレナリドミド及びデキサメタゾン併用時のカルフィルゾミブの週1回投与と週2回投与を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験
- ⑩待機的膝関節全置換術施行被験者を対象に第 XIa 因子阻害薬 JNJ-70033093 (BMS-986177)を 経口投与したときの有効性及び安全性を、エノキサパリン皮下投与と比較し評価する、ランダム化、 非盲検、治験薬用量盲検、多施設共同試験
- ②1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中外製薬株式会社の依頼による補体阻害剤による治療歴のある発作性夜間へモグロビン尿症患者を対象とした RO7112689 (Crovalimab)の第Ⅲ相試験
- ②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
- 24アムジェン株式会社の依頼による第Ⅱ相試験
- ②日本人小児患者を対象とした D961H の第 III 相オープン試験

<審議結果>:①~②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ヤンセンファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした ACT-064992D の第Ⅲ 相臨床試験
- ②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
- ③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
- ④再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にレナリドミド及びデキサメタゾン併用時のカルフィル ゾミブの週1回投与と週2回投与を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験
- ⑤健康な後期早産児および正期産児を対象とした MEDI8897 の第3相臨床試験
- ⑥GSK2857916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
- ⑦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
- ⑧RO7021610 の日本人の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第 I 相反復投与試験
- ⑨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
- ⑩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
- ⑪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クスの第Ⅲ相試験

①「治験実施計画書」の改訂

「治験薬概要書」の改訂

「治験参加カード」の改訂

「被験者の募集の手順(広告等)に関する資料」の追加

「PGA-S and PGI-C for PAH (Japan-Japanese)」の追加

「治験薬概要書」の改訂

- ②「治験薬概要書」の改訂 「治験薬概要書」の改訂
- ③「治験薬概要書」の改訂
- ④「治験薬概要書」の改訂 「治験薬概要書」の改訂
- ⑤「治験実施計画書」の改訂 「治験実施計画書」の改訂
- ⑥「Note to File」の追加「Note to File」の追加
- ⑦「被験者の募集の手順(広告等)に関する資料」の改訂
- ⑧「治験実施計画書」の改訂
- ⑨「保険契約証明書」の改訂
- ⑩「治験実施計画書」の改訂
- ⑪「治験実施計画書」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>:①~⑪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ヤンセンファーマ株式会社の依頼による肺動脈性肺高血圧症を対象とした ACT-064992D の第Ⅲ 相臨床試験
- ②パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による日本人の成熟 B 細胞性悪性腫瘍患者を対象とした zanubrutinib の第 I / II 相試験
- ③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
- ④RO7021610 の日本人の潰瘍性大腸炎患者を対象とした第 I 相反復投与試験

①~④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>:①~④のいずれについても「承認」

議題 6. 治験終了報告

- ①SyB 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)
- ②武田バイオ開発センター株式会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫を対象とした MLN9708の第3相試験
- ③肺高血圧症患者を対象としたバルドキソロンメチルの長期安全性を検討する延長投与試験
- ④アムジェン株式会社の依頼による第 I b/Ⅱ相試験

①~④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。

		以上