

2024年度 第10回 受託研究審査委員会 会議記録概要			
開催日時	2025年3月26日（水）		
開催場所	Web会議で開催/研修室1、臨床研究部長室、治験管理室、院外委員は自宅等		
出席委員	角南一貴（委員長 臨床研究部長）、太田康介（統括診療部長）、野崎功雄（外科医長）、井上拓志（小児科医師）、小川愛子（臨床検査科長）、武森八智代（看護部長）、向井理恵（看護師長）、田頭尚士（副薬剤部長）、小島利香（副臨床検査技師長）、前田悟（事務部長）、片岡伸晴（企画課長）、新後雅弘（外部委員）、神田春美（外部委員）、合田通恵（外部委員）、穴戸圭介（外部委員） ※欠席：松原広己（副委員長 副院長）		
議題及び審議結果を含む主な議論の概要			
議題1. 新規治験の受託についての審議			
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。			
No.	整理番号	治験課題名	申請者
1	2024-19	大塚製薬株式会社の依頼によるASTX030の第I相試験	治験責任医師： 血液内科 吉岡尚徳
2	2024-20	（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再発／難治性の濾胞性リンパ腫患者を対象としたZanubrutinib（BGB-3111）の第Ⅲ相試験	治験責任医師： 血液内科 臨床研究部長 角南一貴
【審議結果】：すべて「承認」			
議題2. 重篤な有害事象に関する報告（院内）についての審議			
当院の被験者で発生した重篤な有害事象の報告内容に基づき、治験の継続の適否を審査した。			
No.	整理番号	治験課題名	報告日
1	2020-10	初発大腿骨近位部骨折を呈し治療を受ける骨粗鬆症女性患者を対象としたAG11040106Rの医療機器治験	2025/2/25(第3報)
2	2021-06	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象として belantamab mafodotin とポマリドミド及びデキサメタゾンとの併用療法を、ポマリドミドとボルテゾミブ及びデキサメタゾンとの併用療法と比較検討する第Ⅲ相試験	2025/2/20(第1報) 2025/2/21(第2報)
3	2021-17	有効な治療法がない又は他の治療法が適さない再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としたベランタマブ マホドチンの拡大治験	2025/2/12(第1報) 2025/2/26(第2報)
4	2022-17	MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅲ相試験	2025/2/4(第2報) 2025/2/7(第3報) 2025/2/4(第1報) 2025/2/25(第1報)
【審議結果】：すべて「承認」			
議題3. 安全性に関する報告についての審議			
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。			
No.	整理番号	治験課題名	報告日
1	H29-17	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	2025/2/17 2025/2/26
2	2020-03	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	2025/2/3 2025/2/25

3	2020-10	初発大腿骨近位部骨折を呈し治療を受ける骨粗鬆症女性患者を対象としたAG11040106Rの医療機器治験	2025/2/3 2025/2/26 2025/2/26
4	2020-11	幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫患者を対象としたザヌブルチニブ（BGB-3111）＋リツキシマブ併用療法とベンダムスチン＋リツキシマブ併用療法を比較する第III相無作為化非盲検多施設共同試験	2025/2/10 2025/2/25
5	2020-12	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による第1/2相試験	2025/2/7 2025/2/21
6	2020-16	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GPCR5D×CD3二重特異性抗体JNJ-64407564の第1相試験	2025/2/26
7	2020-17	サノフィ株式会社の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	2025/2/17 2025/2/26
8	2021-05	DREAMM7 : A Multicenter, Open-Label, Randomized Phase III Study to Evaluate the Efficacy and Safety of the Combination of Belantamab Mafodotin, Bortezomib, and Dexamethasone (B-Vd) Compared with the Combination of Daratumumab, Bortezomib and Dexamethasone (D-Vd) in Participants with Relapsed/Refractory Multiple Myeloma DREAMM7 : 再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としてbelantamab mafodotin、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン併用療法（B-Vd）の有効性及び安全性をダラツムマブ、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン併用療法（D-Vd）と比較検討する多施設共同非盲検無作為化第III相試験	2025/2/5 2025/2/7 2025/2/14 2025/2/27
9	2021-06	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としてbelantamab mafodotinとポマリドミド及びデキサメタゾンとの併用療法を、ポマリドミドとボルテゾミブ及びデキサメタゾンとの併用療法と比較検討する第III相試験	2025/2/4 2025/2/5 2025/2/14 2025/2/17
10	2021-12	ファイザー株式会社の依頼によるElranatamab（PF-06863135）の第3相試験	2025/2/14 2025/2/28
11	2021-13	フィラデルフィア染色体陰性B前駆細胞性急性リンパ芽球性白血病と新規に診断された高齢成人を対象とした、ブリナツモマブと低強度化学療法の交互投与と標準治療を比較する安全性確認導入期（Safety run-inパート）を伴う第III相、ランダム化、比較対照試験（Golden Gate Study）	2025/2/17
12	2021-17	有効な治療法がない又は他の治療法が適さない再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としたベランタマブ マホドチンの拡大治験	2025/2/14 2025/2/27
13	2022-01	ファイザー株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたElranatamab（PF-06863135）の第3相試験	2025/2/12 2025/2/27
14	2022-08	アッヴィ合同会社の依頼によるEtentamig（ABBV-383）の第Ib相試験	2025/2/3 2025/2/25
15	2022-10	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	2025/2/17 2025/2/26
16	2022-14	特発性血小板減少性紫斑病患者を対象としたianalumab（VAY736）ランダム化第III相試験	2025/2/28
17	2022-15	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による第I/II相試験	2025/2/3 2025/2/19

18	2022-16	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II相試験	2025/2/17 2025/2/26
19	2022-17	MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第III相試験	2025/2/25
20	2023-04	尿素サイクル異常症患者を対象としたHPN-100の第III相試験	2025/2/27
21	2023-05	ファイザー株式会社の依頼による、多発性骨髄腫患者を対象としたElranatamab (PF-06863135) の第III相試験	2025/2/14 2025/2/28
22	2023-06	A randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter phase III study to evaluate the efficacy and safety of ABX464 once daily for induction treatment in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、導入療法としてABX464を1日1回投与した際の有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第III相試験	2025/2/13 2025/2/20 2025/2/27
23	2023-07	A randomized, double-blind, multicenter phase III study to evaluate the long-term efficacy and safety of ABX464 25 mg or 50 mg once daily as a maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis. 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464 25 mg又は50 mgを1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第III相試験	2025/2/13 2025/2/20 2025/2/27
24	2023-12	肺炎球菌感染症のリスクを有する小児及び青少年を対象にV116の安全性及び免疫原性を評価する試験	2025/2/4
25	2023-13	サノフィ株式会社の依頼による多発性骨髄腫を対象としたSAR650984（イサツキシマブ）の第II相試験	2025/2/17 2025/2/26
26	2024-01	高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（HR-NMIBC）を有し膀胱全摘除術に不適格又は膀胱全摘除術を選択せず、カルメット・ゲラン桿菌（BCG）療法後に再発した患者を対象として、TAR-200と医師選択による膀胱内注入化学療法の有効性及び安全性を比較評価する第3相、ランダム化、非盲検、多施設共同試験	2025/2/26
27	2024-03	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	2025/2/26
28	2024-04	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による非分節型白斑患者を対象としたPovorcitinib（INCB054707）の第III相試験	2025/2/7
29	2024-06	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	2025/2/6 2025/2/20
30	2024-08	A study to assess toripalimab alone or in combination with tificemalimab as consolidation therapy in patients with limited-stage small cell lung cancer (LS-SCLC) 限局型小細胞肺癌（LS-SCLC）患者における Toripalimab単剤療法または Toripalimab + Tificemalimab併用療法を用いた地固め療法の評価	2025/2/13 2025/2/27

31	2024-09	製品規格に適合しないIDECABTAGENE VICLEUCEL を被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)	2025/2/7 2025/2/21
32	2024-10	(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未治療の慢性リンパ性白血病患者を対象としたSonrotoclax (BGB-11417) とZanubrutinib (BGB-3111) の第Ⅲ相試験	2025/2/13 2025/2/28
33	2024-12	MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅱ相試験	2025/2/25
34	2024-16	MD-712第Ⅱ/Ⅲ相試験	2025/2/28

【審議結果】：すべて「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

治験実施計画書、治験薬概要書、その他文書等についての改訂の内容に基づき、治験の継続の適否を審査した。

No.	整理番号	治験課題名	報告日
1	H29-17	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	2025/2/13
2	H30-04	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	2025/2/25
3	2019-13	日本人の成熟B細胞性悪性腫瘍患者を対象にzanubrutinibを検討する第Ⅰ/Ⅱ相試験	2025/2/10
4	2020-10	初発大腿骨近位部骨折を呈し治療を受ける骨粗鬆症女性患者を対象としたAG11040106Rの医療機器治験	2025/2/27
5	2020-11	幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫患者を対象としたザヌブルチニブ (BGB-3111) + リツキシマブ併用療法とベンダムスチン+リツキシマブ併用療法を比較する第Ⅲ相無作為化非盲検多施設共同試験	2025/2/25
6	2020-14	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JNJ-67896062の第Ⅲ相臨床試験	2025/2/10
7	2021-16	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、ボルテゾミド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	2025/2/19
8	2022-08	アッヴィ合同会社の依頼によるEtentamig (ABBV-383) の第Ⅰb相試験	2025/3/5
9	2022-14	特発性血小板減少性紫斑病患者を対象としたianalumab (VAY736) ランダム化第Ⅲ相試験	2025/2/26
10	2024-03	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	2025/2/27

【審議結果】：すべて「承認」

議題5. 同意説明文書の改訂に関する審議

同意説明文書の改訂の内容に基づき、治験の継続の適否を審査した。

No.	整理番号	治験課題名	報告日
1	2020-10	初発大腿骨近位部骨折を呈し治療を受ける骨粗鬆症女性患者を対象としたAG11040106Rの医療機器治験	2025/2/27
2	2020-16	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GPRC5D×CD3二重特異性抗体JNJ-64407564の第1相試験	2025/2/25

3	2022-08	アッヴィ合同会社の依頼によるEtentamig(ABBV-383)の第Ib相試験	2025/3/5
4	2022-10	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	2025/2/21
5	2022-16	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II相試験	2025/2/28
6	2023-02	癌関連静脈血栓塞栓症（VTE）患者を対象としたVTEの再発及び出血に対するabelacimabの効果のアピキサバンと比較する、多施設共同、無作為化、盲検下エンドポイント評価、第3相試験	2025/2/10
7	2023-07	A randomized, double-blind, multicenter phase III study to evaluate the long-term efficacy and safety of ABX464 25 mg or 50 mg once daily as a maintenance therapy in subjects with moderately to severely active ulcerative colitis. 中等度から重度の活動性を有する潰瘍性大腸炎患者を対象に、維持療法としてABX464 25 mg又は50 mgを1日1回投与した際の長期有効性及び安全性を評価するランダム化、二重盲検、多施設共同、第III相試験	2025/2/27
8	2023-13	サノフィ株式会社の依頼による多発性骨髄腫を対象としたSAR650984（イサツキシマブ）の第Ⅱ相試験	2025/2/12
9	2023-16	原発性IgA腎症患者を対象としたRO7434656の第Ⅲ相試験	2025/2/28
10	2024-03	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	2025/2/27
11	2024-04	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による非分節型白斑患者を対象としたPovorcitinib（INCB054707）の第Ⅲ相試験	2025/2/28
12	2024-05	成人PAH患者を対象としたseralutinibの有効性と安全性	2025/2/27 2025/2/27
13	2024-12	MSD株式会社の依頼によるMK-7962の第Ⅱ相試験	2025/2/27

【審議結果】：すべて「承認」

議題6-1. 治験責任医師及び治験分担医師の変更についての審議【整形外科】

治験実施状況報告書の内容（実績、治験実施状況等）に基づき、治験の継続の適否を審査した。

No.	整理番号	治験課題名	報告日
1	2020-10	初発大腿骨近位部骨折を呈し治療を受ける骨粗鬆症女性患者を対象としたAG11040106Rの医療機器治験	2025/2/27

【審議結果】：すべて「承認」

議題7-1. 治験の終了報告【書式17（中止・中断）報告書】

治験責任医師により提出された終了の報告について報告がなされた。

No.	整理番号	治験課題名	報告日
1	2019-14	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	2025/2/27

【審議結果】：すべて「承認」

議題7-2. 治験の終了報告【書式18 開発の中止等に関する報告書】

治験責任医師により提出された終了の報告について報告がなされた。

No.	整理番号	治験課題名	報告日
1	H30-14	小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験	2025/2/20
【審議結果】：すべて「承認」			