# 2017 年度 第 4 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  | 平成 29 年 7 月 26 日(水) 16:00~16:44  |
|-------|--|
| 開催場所  | 国立病院機構 岡山医療センター 4階 研修室1  |
| 出席委員名 | 松原広己(委員長 臨床研究部長 循環器內科医長)、後藤隆文(副委員長 副院長 小児外科医師)、岡田正比呂(統括診療部長 心臓血管外科医師)、角南一貴(血液内科医長)、井上拓志(小児科医師)、小川愛子(臨床研究部医師)、岡田久香(看護部長)、市樂美千代(看護師長)、木内司(薬剤部長)、山根知己(企画課長)、阿部浩二(外部委員)、守屋明(外部委員)、新後雅弘(外部委 |
|       | 員)、吉井一恵(外部委員)  |
|       | ※欠席:正木修一(臨床検査技師長)、南本英孝(事務部長)   |

# 議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要

#### 【審議事項】

## 議題 1. 新規治験の受託に関する審議

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

\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*

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>:「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サノフィ株式会社の依頼による SAR650984 の第 1/2 相試

\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*

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>:「承認」

#### 議題3.安全性に関する報告についての審議

- ①ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による elotuzumab の第Ⅱ相試験
- ②武田薬品工業株式会社の依頼による初発の多発性骨髄腫患者を対象としたMLN9708の第3相試験
- ③武田薬品工業株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした Ixazomib Citrate (MLN9708) の第3相試験
- ④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
- ⑤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
- ⑥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
- ⑦再発及び難治性の多発性骨髄腫患者を対象にデキサメタゾン併用時のカルフィルゾミブ週 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
- ⑧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ソロンメチルの有効性及び安全性を検討する試験
- ⑨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
- ⑩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へモグロビン尿症 (PNH) 患者を対象 とした第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 ABT-199 の第Ⅲ相試験
- 迎サノフィ株式会社の依頼による SAR650984 の第 1/2 相試験
- ⑬第一三共株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたデノスマブ (AMG162)の第Ⅳ相試験
- ④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

⑤MSD 株式会社の依頼による多発性骨髄腫を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

⑩MSD 株式会社の依頼による初発多発性骨髄腫を対象とした MK-3475 の第Ⅲ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~®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
- 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へモグロビン尿症 (PNH) 患者を対象とした第Ⅲ相試験
- ④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

\*\*\*\*\*\*\*\*\*

- ①「治験実施計画書 別紙1」の改訂
- ②「治験実施計画書」の改訂
- ③「治験実施計画書」の改訂
- ④「Clinical Protocol」の改訂

「被験者の健康被害について説明した文書」の改訂

\*\*\*\*\*\*\*\*\*

<審議結果>:①~④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
- ②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

\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*

各治験について、同意・説明文書の改訂の妥当性を審査した。

\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*

<審議結果>:「承認」

#### 議題 6. 治験終了等の報告

- ①小児ムコ多糖症VI型患者を対象とした NaPPS の安全性臨床試験
- ②再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象とした ONO-7057 の第 I / II 相試験
- ③日本イーラーリリー株式会社の依頼によるデュロキセチン塩酸塩の糖尿病性神経障害に伴う疼痛 を対象とした製造販売後臨床試験

\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*

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
- ②DNA 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
- ③MSD 株式会社の依頼による初発多発性骨髄腫を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
- ④ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による elotuzumab の第Ⅱ相試験
- (5)サノフィ株式会社の依頼による SAR650984 の第 1/2 相試験
- ⑥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

- 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へモグロビン尿症(PNH)患者を対象とした第Ⅲ相試験
- ⑧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
- ⑨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
- ⑩第一三共株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたデノスマブ (AMG162)の第IV相試験

#### \*\*\*\*\*\*\*\*\*\*

- ①治験分担医師の追加
- ②治験分担医師の追加
- ③治験分担医師の追加
- ④治験分担医師の追加
- ⑤治験分担医師の追加
- ⑥治験分担医師の追加
- ⑦治験分担医師の追加
- ⑧治験分担医師の追加
- ⑨治験分担医師の追加
- ⑩治験分担医師の追加

について、それぞれ迅速審査を行い、承認された旨の報告がなされた。

\*\*\*\*\*\*\*\*\*

以上