

2017年度 第5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 8 月 23 日(水) 16:00～17:04
開催場所	国立病院機構 岡山医療センター 西棟 8 階 大研修室
出席委員名	松原広己(委員長 臨床研究部長 循環器内科医長)、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)、木内司(薬剤部長)、南本英孝(事務部長)、山根知己(企画課長)、阿部浩二(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)、市樂美千代(看護師長)、守屋明(外部委員)
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がん患者を対象とした HFT-290 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」</p> <p>②SyB 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) ***** 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」</p> <p>③ONO-4538 第Ⅱ相試験 再発又は難治性の多発性骨髄腫を対象とした多施設共同非盲検非対照試験 ***** 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」</p> <p>議題 2.安全性に関する報告についての審議</p> <p>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</p> <p>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</p> <p>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</p> <p>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</p> <p>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</p> <p>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</p> <p>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</p> <p>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シロンメチルの有効性及び安全性を検討する試験</p> <p>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</p> <p>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</p> <p>⑪アヅ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</p> <p>⑫サノフィ株式会社の依頼による SAR650984 の第1/2相試験</p>

- 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
- ⑭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(セレキンパグ)の第Ⅲ相試験
- ⑮MSD 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
- ⑯MSD 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
- ⑰DNA 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

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> :①～⑰のいずれについても「承認」

議題 3. 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初発の多発性骨髄腫患者を対象としたMLN9708の第3相試験
- ②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
- ③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
- 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
- ⑥アヅ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サノフィ株式会社の依頼による SAR650984 の第 1/2 相試験

- ①「治験実施計画書」の改訂
- ②「治験実施計画書」の改訂
- ③「治験実施計画書 別紙 1」の改訂
- ④「Clarification Letter」の作成
- ⑤「治験薬概要書」の改訂
- ⑥「治験実施計画書」の改訂
「治験実施計画書分冊」の改訂
「治験参加カード」の改訂
- ⑦「治験薬概要書」の改訂

<審議結果> :①～⑦のいずれについても「承認」

議題 4. 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アヅ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
- ③サノフィ株式会社の依頼による SAR650984 の第 1/2 相試験
- ④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

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」