

2020年3月13日 広島赤十字・原爆病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 開催場所	2020年3月13日(金) 17:00 ~ 17:30 広島赤十字・原爆病院 南棟4階会議室
出席委員名	柏戸 宏造、久留島 仁、澤部 口哉、前田 貴司、岡田 武規、谷口 雅敏、林 和恵、岡山 翼、角 昌彦、宮本 泰幸、沖田 清治
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>議題 1. アステラス製薬株式会社の依頼によるエンザルタミド製造販売後臨床試験 (審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 →審議結果:承認</p> <p>議題 2. ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象とした Filgotinib の第Ⅲ相試験 (審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 →審議結果:承認 (審議) : 治験実施計画書の変更について審議した。 →審議結果:承認</p> <p>議題 3. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による未治療の慢性移植片対宿主病患者を対象としたイブルチニブの第3相試験 (審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 →審議結果:承認</p> <p>議題 4. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による全身性 AL アミロイドーシス患者を対象とした JNJ-54767414(ダラツムマブ)の第Ⅲ相試験 (審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 →審議結果:承認</p> <p>議題 5. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による疾患活動性を有する全身性エリテマトーデス患者を対象としたウステキヌマブの第Ⅲ相試験 (CINTO1275SLE3001) (報告) : 当院での治験実施が終了した旨が報告された。</p> <p>議題 6. 協和キリン株式会社の依頼による糖尿病性腎臓病患者を対象とした RTA 402(Bardoxolone methyl)の第Ⅲ相試験 (審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 →審議結果:承認</p>

	<p>議題 7. 武田薬品工業株式会社の依頼による腸管急性移植片対宿主病を対象としたベドリズマブの第Ⅲ相試験</p> <p>(審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>→審議結果: 承認</p> <p>(審議) : ベドリズマブ-3035 6 カ月間長期フォローアップ用質問票の追加について審議した。</p> <p>→審議結果: 承認</p> <p>議題 8. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による日本人深在性真菌症に対する AK1820 の第Ⅲ相試験</p> <p>(審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>→審議結果: 承認</p> <p>議題 9. MSD 株式会社の依頼による HSCT 患者での CMV 感染及び感染症の発症抑制を目的とした MK-8228(レテルモビル)の投与期間を移植後 100 日から 200 日に延長する試験</p> <p>(審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>→審議結果: 承認</p> <p>(審議) : 治験実施計画書の変更について審議した。</p> <p>→審議結果: 承認</p> <p>(審議) : 治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。</p> <p>→審議結果: 承認</p> <p>議題 10. バイエル薬品株式会社の依頼による再発性の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした copanlisib(PI3K 阻害薬)と標準的な免疫化学療法との併用と標準的な免疫化学療法単独と比較する第Ⅲ相臨床試験</p> <p>(審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>→審議結果: 承認</p> <p>議題11. ムンディファーマ株式会社の依頼による再発・難治性末梢性T細胞リンパ腫患者を対象としたプララトレキサートとロイコボリン併用の第Ⅱ相臨床試験</p> <p>(審議) : 治験責任医師から報告された重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>→審議結果: 承認</p>
--	--

	<p>議題12. (治験国内管理人)IQVIAサービス ジャパン株式会社の依頼による 従来型／生物学的DMARDの効果が不十分な中等度から重度の活動性 関節リウマチ患者を対象として、GSK3196165の有効性及び安全性をプラ セボ及びトファシチニブと比較する第Ⅲ相試験</p> <p>(審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に について審議した。 →審議結果:承認</p> <p>議題13. アッヴィ合同会社の依頼によるABBV-599の第Ⅱ相試験</p> <p>(審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に について審議した。 →審議結果:承認</p> <p>(審議) : 治験実施計画書、同意説明文書の変更について審議した。 →審議結果:保留</p> <p>議題 14. argenx BVBA の依頼による一次性免疫性血小板減少症患者を対象とした efgartigimod(ARGX-113)の第Ⅲ相試験</p> <p>(審議) : 治験依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について 責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に について審議した。 →審議結果:承認</p> <p>議題 15. 製造販売後調査</p> <p>(審議) : 新規に申請された使用成績調査 1 件について審議した。 →審議結果:承認</p> <p>議題 16. 製造販売後調査、副作用・感染症自発報告について</p> <p>(報告) : 2020 年 1 月 31 日～2020 年 3 月 3 日の製造販売後調査の新規、契約変 更、終了報告について</p> <p>議題 17. 事務局より</p> <p>(報告) : SIP の導入についての追加報告。</p>
特記事項	なし