

日本赤十字社長崎原爆病院治験審査委員会 会議の記録（概要）

開催日時	2025年1月15日（水）16:03～16:31	開催場所	日本赤十字社長崎原爆病院 2階 あじさいホール（大）	
出席委員名	城 達郎、鈴木 貴久、池田 能利子、藤田 靖之、村田 誠、奥村 亜紀、中村 忠博、松崎 さつき			
議題	主な議論の概要		審議結果	
<継続審査>				
(治験課題名)	骨髄増殖性腫瘍関連骨髄線維症患者を対象としたLuspatercept (ACE-536) の第3相試験		承認	
(開発の相)	第Ⅲ相			
(対象疾患名)	骨髄線維症			
(治験依頼者名)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社			
<継続審査>				
(治験課題名)	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		承認	
(開発の相)	第I / II相			
(対象疾患名)	－			
(治験依頼者名)	パレクセル・インターナショナル株式会社			
<継続審査>				
(治験課題名)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による骨髄線維症を対象としたFedratinibの第1/2相試験		承認	
(開発の相)	第I / II相			
(対象疾患名)	－			
(治験依頼者名)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社			
<継続審査>				
(治験課題名)	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B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたREGN1979の第II相試験		承認	
(開発の相)	第II相			
(対象疾患名)	－			
(治験依頼者名)	パレクセル・インターナショナル株式会社			
<継続審査>				
(治験課題名)	日本人急性骨髓性白血病患者を対象とした完全覚解達成後の維持療法としての経口用アザシチジンと最良支持療法との併用療法の有効性及び安全性を最良支持療法と比較する第2相ランダム化二重盲検プラセボ対照試験		承認	
(開発の相)	第II相			
(対象疾患名)	－			
(治験依頼者名)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社			

参考書式 10-2

<p><継続審査></p> <p>(治験課題名) 抗 CD38 モノクローナル抗体及びレナリドミドを含む 1~3 ラインの前治療歴がある再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象に、teclistamab 単剤療法と、ポマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン (PVd) 又はカルフルイルゾミブ及びデキサメタゾン (Kd) 併用療法を比較する第 3 相ランダム化試験</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相</p> <p>(対象疾患名) 多発性骨髄腫</p> <p>(治験依頼者名) ヤンセンファーマ株式会社</p>	<p>① 国内外で報告された安全性情報に関する報告 ② 治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書、同意書、治験参加者体温日誌改訂 ③ 治験実施状況報告</p> <p>以上 3 点により、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>	承認
<p><継続審査></p> <p>(治験課題名) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による新たに診断された多発性骨髄腫患者を対象とした自家幹細胞移植後の iberdomide 維持療法をレナリドミド維持療法と比較する第 III 相試験</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相</p> <p>(対象疾患名) 多発性骨髄腫</p> <p>(治験依頼者名) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社</p>	<p>① 国内外で報告された安全性情報に関する報告</p> <p>以上 1 点により、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>	承認
<p><継続審査></p> <p>(治験課題名) 田辺三菱製薬による第 I/II 相試験</p> <p>(開発の相) 第 I/II 相試験</p> <p>(対象疾患名) 一</p> <p>(治験依頼者名) 田辺三菱製薬株式会社</p>	<p>① 国内外で報告された安全性情報に関する報告</p> <p>以上 1 点により、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>	承認
<p><継続審査></p> <p>(治験課題名) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした Mezigdomide の第 3 相試験： SUCCESSOR-1</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相</p> <p>(対象疾患名) 多発性骨髄腫</p> <p>(治験依頼者名) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社</p>	<p>① 国内外で報告された安全性情報に関する報告</p> <p>以上 1 点により、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>	承認
<p><継続審査></p> <p>(治験課題名) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象とした Mezigdomide の第 3 相試験： SUCCESSOR-2</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相</p> <p>(対象疾患名) 多発性骨髄腫</p> <p>(治験依頼者名) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社</p>	<p>① 国内外で報告された安全性情報に関する報告</p> <p>以上 1 点により、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>	承認

参考書式 10-2

<継続審査>		
(治験課題名)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるT細胞リノバ腫患者を対象としたBMS-986369の第1/2相試験	<ul style="list-style-type: none"> ① 国内外で報告された安全性情報に関する報告 ② 重篤な有害事象に関する報告（第1報、第2報） <p>以上2点により、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>
(開発の相)	第I / II相	承認
(対象疾患名)	—	
(治験依頼者名)	ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社	
<継続審査>		
(治験課題名)	中外製薬株式会社の依頼による新生血管を伴う網膜色素線条患者を対象としたR06867461（ファリシマブ）の第III相試験	<ul style="list-style-type: none"> ① 治験実施計画書、治験実施計画書別紙5、説明文書・同意文書、眼の撮影および撮影された画像の使用に関する説明文書・同意文書、非試験眼へのファリシマブ注射に関する説明文書・同意文書、治験薬概要書、被験者への支払いに関する資料、被験者の健康被害の補償について説明した文書、jRCT公開通知レター、製造販売後臨床試験参加カード改訂 <p>以上1点により、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>
(開発の相)	第III相	承認
(対象疾患名)	網膜色素線条	
(治験依頼者名)	中外製薬株式会社	
<継続審査>		
(治験課題名)	網膜静脈閉塞による黄斑浮腫における高用量アフリベルセプトの有効性及び安全性	<ul style="list-style-type: none"> ① 国内外で報告された安全性情報に関する報告 <p>以上1点により、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>
(開発の相)	第III相	承認
(対象疾患名)	黄斑浮腫	
(治験依頼者名)	バイエル薬品株式会社	
<継続審査>		
(治験課題名)	カルメット・グラン桿菌（BCG）未治療の高リスク筋層非浸潤性膀胱癌（HR-NMIBC）患者を対象に、TAR-200とcetrelimabの併用投与又はTAR-200単独投与と、BCG膀胱内投与の有効性及び安全性を比較する、第3相非盲検多施設共同ランダム化試験	<ul style="list-style-type: none"> ① 国外で報告された安全性情報に関する報告 ② 治験実施計画書、治験薬概要書、説明文書、同意文書改訂 <p>以上2点により、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>
(開発の相)	第III相	承認
(対象疾患名)	膀胱癌	
(治験依頼者名)	ヤンセンファーマ株式会社	
<報告事項>		
(治験課題名)	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	<ul style="list-style-type: none"> ① 開発の中止等に関する報告 <p>以上1点について、報告した</p>
(開発の相)	第I / II相	—
(対象疾患名)	—	
(治験依頼者名)	パレクセル・インターナショナル株式会社	