

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2月19日（水）16:00～16:25	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、重野 賢也、鈴木 貴久、池田 能利子、藤田 靖之、山田 裕子、村田 誠、奥村 亜紀、小佐々 泰徳、中村 忠博、松崎 さつき		
特記事項	鈴木貴久委員は「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）又はカルフィ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」から出席した。山田裕子委員は「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」から出席した。		
	議 題	主な議論の概要	審議結果
	<p><継続審査></p> <p>（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</p> <p>（開発の相） 第III相</p> <p>（対象疾患名） 骨髄線維症</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） 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</p> <p>（開発の相） 第I/II相</p> <p>（対象疾患名） ー</p> <p>（治験依頼者名） パレクセル・インターナショナル株式会社</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骨髄線維症を対象としたFedratinibの第1/2相試験</p> <p>（開発の相） 第I/II相</p> <p>（対象疾患名） ー</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 国外で報告された安全性情報に関する報告</p> <p>② Administrative Letter、同意説明文書改訂</p> <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>	承認
	<p><継続審査></p> <p>（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</p> <p>（開発の相） 第II相</p> <p>（対象疾患名） ー</p> <p>（治験依頼者名） パレクセル・インターナショナル株式会社</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>② 治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書</p> <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>	承認

<p><継続審査></p> <p>(治験課題名) 日本人急性骨髄性白血病患者を対象とした完全寛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</p> <p>(開発の相) 第Ⅱ相</p> <p>(対象疾患名) ー</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>	<p>承認</p>
<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ブ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、ボマリドミド、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン(PVd)又はカルフィ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</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>	<p>承認</p>
<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>② 治験薬概要書改訂</p> <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>	<p>承認</p>
<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) ー</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>	<p>承認</p>
<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>② 治験薬概要書改訂</p> <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>	<p>承認</p>

<p><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 (開発の相) 第Ⅲ相 (対象疾患名) 多発性骨髄腫 (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 ② 治験薬概要書、被験者の募集の手順に関する資料改訂</p> <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>	<p>承認</p>
<p><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細胞リンパ腫患者 を対象としたBMS-986369の第1/2相試験 (開発の相) 第I/II相 (対象疾患名) ー (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 ② 重篤な有害事象に関する報告(第3報)</p> <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>	<p>承認</p>
<p><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 (開発の相) 第Ⅲ相 (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</p>	<p>① 国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>	<p>承認</p>
<p><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 (開発の相) 第Ⅲ相 (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</p>	<p>① 国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>	<p>承認</p>
<p><継続審査> (治験課題名) カルメット・ゲラン桿菌(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 (開発の相) 第Ⅲ相 (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</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>	<p>承認</p>

<p><報告事項></p> <p>(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</p> <p>(開発の相) 第Ⅲ相</p> <p>(対象疾患名) 骨髄線維症</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 治験参加者に対する補償措置</p> <p>以上1点について、報告した</p>	<p>—</p>
<p><報告事項></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骨髄線維症を対象としたFedratinibの第1/2相試験</p> <p>(開発の相) 第Ⅰ/Ⅱ相</p> <p>(対象疾患名) —</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 保険契約証明書</p> <p>以上1点について、報告した</p>	<p>—</p>
<p><報告事項></p> <p>(治験課題名) 日本人急性骨髄性白血病患者を対象とした完全寛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</p> <p>(開発の相) 第Ⅱ相</p> <p>(対象疾患名) —</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 治験参加者に対する補償措置</p> <p>以上1点について、報告した</p>	<p>—</p>