福岡赤十字病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

作成日:2024年 7月 25日

開催日時開催場所	2024年 7月 10日 (水) 16時 00分 ~ 16時 35分 福岡赤十字病院 特別会議室
出席委員名	大坪 俊夫、井上 靖、谷本 一樹、緒方 利安、井元 博文、三宅 典子、佐藤 章子、山根 勝也、倉谷 綾子、小田切 真佐美、有富 絵理、岡崎 裕之、鶴 加寿子
議題を含物で表現を含め、表現を含め、表現を含め、表現を含め、表現を含め、表現を含め、表現を含め、表現を含め、表現を含め、表現を含め、表現を含め、表現を含め、表現を含め、またので、表現を含め、またので、	【審議事項】
	過性脳虚血発作後の脳卒中の再発抑制を目的とした経口第 XIa 因子阻害剤 Milvexian の有効性及び安全性を評価する第3相,ランダム化,二重盲検, 並行群間,プラセボ対照試験 【審査内容】当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。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】承認
	議題② MSD 株式会社の依頼による心血管系リスクが高い患者を対象に主要心血管系イベントの抑制における MK-0616 の有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、無作為化、プラセボ対照試験 【審査内容】治験実施計画書別紙 2 の変更について審議した。 【審議結果】承認
	議題③ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるDREAMM7: 再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としてbelantamab mafodotin、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン併用療法(B-Vd)の有効性及び安全性をダラツムマブ、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン併用療法(D-Vd)と比較検討する多施設共同非盲検無作為化第III相試験 【審査内容】当該治験薬で発生した重篤な有害事象及び措置報告に基づき治験の継続について審議した。当院で発生した重篤な有害事象に関する報告書に基づき、治験の継続について審議した。 【審議結果】承認
	議題④ 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 【審査内容】当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。治験実施計画書別紙の変更について審議した。 【審議結果】承認
	議題⑤ 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 【審査内容】当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。 【審議結果】承認

福岡赤十字病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

作成日:2024年 7月 25日

議題⑥ ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による特発性血小板減少性紫斑病を 対象とした VAY736 の第Ⅲ相試験

【審査内容】当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。

【審議結果】承認

議題⑦ ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者 を対象とした VAY736 の第Ⅲ相試験

【審査内容】当該治験薬で発生した重篤な有害事象に基づき治験の継続について審議した。

【審議結果】承認

議題® 中外製薬株式会社の依頼による原発性 IgA 腎症患者を対象とした R07434656 の第Ⅲ相試験

【審査内容】治験分担医師の変更について審議した。

【審議結果】承認

【審議結果】承認

議題⑩ ノボ ノルディスク ファーマ株式会社の依頼による心臓発作の患者を対象とした ziltivekimab の効果をプラセボと比較検討する第3相試験

【審査内容】当該治験薬で発生した重篤な有害事象(他施設)に基づき治験の継続について審議した。

【審議結果】承認

議題⑪ アストラゼネカ株式会社の依頼による腎機能障害を伴う心不全患者を対象とした balcinrenone/ダパグリフロジン配合剤の効果を評価する第Ⅲ相試験 【審査内容】治験審査委員会の保留事項に対する回答に基づき、治験実施の妥当性について審議した。

【審議結果】承認

【報告事項】

報告① 塩野義製薬株式会社の依頼による SARS-CoV-2 感染症予防における S-217622 の第 3 相試験

【報告内容】治験実施計画書別紙の改訂について報告した。

報告② 住友ファーマ株式会社の依頼によるイメグリミン塩酸塩の腎機能障害を伴 う日本人2型糖尿病患者を対象とした第4相長期投与試験

【報告内容】治験の終了について報告した。

報告③ 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 【報告内容】Stage2 の組入れ開始について報告した。

特記事項

なし