

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：2025年 4月 1日

開催日時 開催場所	2025年 3月 12日 (水) 16時00分 ～ 16時49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、井元 博文、三宅 典子、山根 勝也、小田切 真佐美、竹本 慶介、岡崎 裕之、鶴 加寿子
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 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による急性期虚血性脳卒中又は高リスク一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。 【審議結果】 承認</p> <p>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】 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</p> <p>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に基づき治験の継続について審議した。 【審議結果】 承認</p> <p>議題④ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による有効な治療法がない又は他の治療法が適さない再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としたベランタマブ マホドチンの拡大治験 【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</p> <p>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-1 【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、Dear Investigator Letter に基づき治験の継続について審議した。 【審議結果】 承認</p>

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：2025年 4月 1日

- 議題⑥ 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及び措置報告、Dear Investigator Letter に基づき治験の継続について審議した。主治医向け案内資料、再発または難治性の多発性骨髄腫の方を対象とした治験のご案内の変更について審議した。
【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⑧ 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。また、治験薬概要書の改訂について審議した。
【審議結果】承認
- 議題⑨ 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。治験実施計画書ならびに同意説明文書の改訂について審議した。
【審議結果】承認
- 議題⑩ あすか製薬株式会社の依頼による AKP-022 の子宮筋腫患者を対象とした安全性及び有効性を検討する第 III 相長期投与試験
【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。被験者募集会社の追加について審議した。
【審議結果】承認
- 議題⑪ 免疫グロブリン A 腎症（IgA 腎症）を対象としたラブリズマブの第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⑫ アストラゼネカ株式会社の依頼による高血圧を合併する CKD 患者を対象とした、baxdrostat とダパグリフロジンの第 III 相試験
【審査内容】治験参加カードの改訂について審議した。
【審議結果】承認
- 議題⑬ 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】質問票 (FACIT-Fatigue-Exit-Interview) の変更について審議した。
【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：2025年 4月 1日

	<p>議題⑭ Alpine Immune Sciences, Inc. の依頼による IgA 腎症の成人を対象とする POVETACICEPT の第 3 相無作為化二重盲検プラセボ対照試験 (RAINIER) 【審査内容】 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</p> <p>議題⑮ グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による初発多発性骨髄腫 (TI-NDMM) 患者を対象としたベランタマブ マホドチンの第 III 相試験 【審査内容】 治験薬概要書、治験実施計画書、同意説明文書等を確認し、治験実施の妥当性について審議した。 【審議結果】 承認</p>
	<p>【報告事項】 なし</p>
特記事項	なし