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 5月 8日

開催日時開催場所	2025 年 4 月 9 日 (水) 16 時 00 分 ~ 16 時 55 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、藤永 理恵子、山根 勝也、倉谷 綾子、小田切 真佐美、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	【審議事項】 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ー 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及び年次報告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② 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。治験実施計画書 別紙 1、同意説明文書の変更について審議した。治験開始から 3 年の実施状況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③ 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		
	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。 【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:2025年 5月 8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。また、治験薬概要書および併用薬の添付文書の改訂について審議した。

【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® 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。治験の実施状況について審議した。

【審議結果】承認

議題⑨ 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】当該治験薬で発生した重篤な有害事象(自施設)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。治験安全性最新報告概要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① 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】治験安全性最新報告概要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① 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】治験の実施状況について審議した。治験安全性最新報告概要に 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:2025年 5月 8日

	議題③	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】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。参加者日誌、ポスター、スクリーニングガイド、治験ガイド、電子メール/SMS 来院リマインダーの変更について審議した。治験開始から1年の実施状況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⑭	バイエル薬品株式会社の依頼による慢性腎臓病患者におけるアルブミン尿の減少に関して、標準治療に上乗せした BAY3283142 の有効性及び安全性を評価する第 IIb 相、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、用量設定試験【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⑤	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
	議題⑯	日本イーライリリー株式会社の依頼による1型糖尿病患者を対象とした LY3298176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
	【報告事 ¹ 報告①	頁】 ゼリア新薬工業株式会社の依頼による ZG-801 の第Ⅱ相試験 【報告内容】製造販売承認を取得したことを報告した。
特記事項	なし	