

2023 年度 第 2 回 治験審査委員会議事要旨

開催日時・開催場所	西暦 2023 年 5 月 15 日 17 時 03 分～17 時 39 分 医療法人創起会 くまもと森都総合病院 5 階大会議室
出席者	下村 泰三、吉田 健、松尾 敦子、豊田 恵美、宮本 浩子、遠山 亮佐、和泉 孝、犬童 克也、西 遵子、伊藤 純子、

(1) 前回議事録の確認

西暦 2023 年度第 1 回治験審査委員会議事録の確認を行った。

(2) 治験の進捗状況の報告

治験事務局より、各治験の実施状況が報告された。

(3) 新規申請審議

なし

(4) 継続審議

議題①: インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼による第 1/2 相試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(2 件)及び重篤な有害事象に関する報告書(2 件)、治験に関する変更申請書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題②: 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

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(2 件)及び治験に関する変更申請書(1 件)、治験実施状況報告書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題③: 慢性特発性血小板減少性紫斑病を有する日本人成人患者を対象として血小板減少症の治療における avatrombopag の有効性及び安全性を評価する非盲検試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(4 件)及び治験に関する変更申請書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題④: 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(2 件) 及び治験に関する変更申請書(1 件)に基づき治験継続の妥当

性について審議した。

審議結果:承認

議題⑤:中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした RO5541267(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験

審議内容:安全性情報等に関する報告書(1件)及び治験に関する変更申請書(1件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題⑥:インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による骨髄線維症患者を対象とした INCB050465(Parsaclisib)の第Ⅲ相試験

審議内容:安全性情報等に関する報告書(1件)及び治験に関する変更申請書(1件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題⑦:日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験

審議内容:安全性情報等に関する報告書(2件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題⑧:中外製薬株式会社の依頼による RO4368451(Pertuzumab)と Ro45-2317(Trastuzumab)の早期乳がんを対象とした第Ⅲ相試験

審議内容:安全性情報等に関する報告書(1件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

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乳癌患者を対象とした AZD9833 の第Ⅲ相治験

審議内容:安全性情報等に関する報告書(2件)及び治験に関する変更申請書(1件)、治験実施状況報告書(1件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題⑩:MSD 株式会社の依頼による MK-7119 の第Ⅱ相試験

審議内容:安全性情報等に関する報告書(1件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題⑪:日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅲ相試験

審議内容:安全性情報等に関する報告書(2件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題⑫:日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験

審議内容:安全性情報等に関する報告書(2件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題⑬: 日本イーライリリー株式会社の依頼による NASH 患者を対象とした LY3298176 の第Ⅱ相試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(2 件) 及び治験に関する変更申請書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題⑭: KLH-2109 の過多月経を有する子宮筋腫患者を対象とした第Ⅲ相検証試験

審議内容: 治験に関する変更申請書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題⑮: KLH-2109 の過多月経及び疼痛症状を有する子宮筋腫患者を対象とした第Ⅲ相検証試験

審議内容: 治験に関する変更申請書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題⑯: 第一三共株式会社の依頼による早期乳がん患者を対象とした DS-8201a(トラスツズマブ デルクステカン)の第Ⅲ相試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(2 件) 及び治験に関する変更申請書(2 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題⑰: 持田製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象とした RGB-19 第Ⅲ相試験

審議内容: 治験に関する変更申請書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

(5)報告事項

議題①: インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による骨髄線維症患者を対象とした INCB050465(Parsaclisib)の第Ⅲ相試験において、治験終了報告書(西暦 2023 年 4 月 11 日)及び開発の中止等に関する報告書(西暦 2023 年 3 月 29 日)が提供されたことが報告された。

議題②: 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験において、治験実施計画書別冊 第 8 版(西暦 2023 年 3 月 31 日)及び治験分担医師・治験協力者リスト(西暦 2023 年 3 月 29 日)、治験実施計画書からの逸脱に関する報告書(西暦 2023 年 4 月 13 日)が提出されたことが報告された。

議題③: 第一三共株式会社の依頼による早期乳がん患者を対象とした DS-8201a(トラスツズマブ デルクステカン)の第Ⅲ相試験において治験分担医師・治験協力者リスト(西暦 2023 年 3 月 29 日)が提出されたことが報告された。

議題④:Phase 3 Multicenter, Randomized, Double-Blind, Study to Assess the Efficacy and Safety of Treatment with Bepirovirsen in HBeAg-negative Nucleos(t)ide Analogue-treated Participants with Chronic Hepatitis B Virus (B-Well 1)において、治験実施計画書からの逸脱に関する報告書(西暦 2023 年 4 月 11 日)が提出されたことが報告された。

議題⑤:持田製薬株式会社の依頼による活動性関節リウマチ患者を対象としたRGB-19 第III相試験において、治験実施計画書からの逸脱に関する報告書(西暦 2023 年 4 月 19 日、2023 年 4 月 19 日)が提出されたことが報告された。

(6) 次回の IRB について

次回の IRB は、西暦 2023 年 6 月 19 日 (月) 17:00 から開催することとなった。