令和6年度 第9回 福島県立医科大学附属病院治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時 令和6年12月25日(水) 16:00~16:45

開 催 場 所 【福島県立医科大学附属病院 先端臨床研究センター棟2階 会議室

出席委員名 下村健寿、金井数明、室野重之、西田満、三浦至、中村信裕、工藤宇裕、須藤孝浩、佐藤ゆかり、相 澤昌子、紺野恵、澁澤尚

議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要

【受入審査】 4件

議題① MSD株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験(プロジェクト番号: TIO6OO4)

提出資料に基づき治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題② MSD株式会社の依頼による新規ホルモン剤投与後の転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象としたMK-5684の第Ⅲ相試験(プロジェクト番号: TIO6OO5)

提出資料に基づき治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題③ ニプロ株式会社の依頼による筋萎縮性側索硬化症 (ASL)患者に対するヒト自己骨髄由来間 葉系幹細胞の静脈内複数回投与二重盲検無作為化比較試験 (プロジェクト番号: TIO6 OO6)

提出資料に基づき治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題④ 丸石製薬株式会社の依頼によるATX101の第 I / II 相臨床薬理試験 (プロジェクト番号: T I O 6 O O 7)

提出資料に基づき治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

【継続審査】 3件

議題① ノバルティスファーマ㈱の依頼によるAAA617の第Ⅱ相試験 (プロジェクト番号: T I O 3 O O 3)

期間が1年を超える試験について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題② ノバルティスファーマ株式会社の依頼による前立腺がんを対象としたAAA617の第III 相試験(プロジェクト番号: TIO5OO5)

期間が1年を超える試験について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題③ 福島県立医科大学附属病院 大竹徹の申請によるHR陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するパク リタキセル+ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第Ⅲ相試験(医師主導治 験)(プロジェクト番号: ISO2OO2)

期間が1年を超える試験について、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。

【変更審査】 8件

議題① ノバルティスファーマ(株)の依頼によるAAA617の第Ⅱ相試験 (プロジェクト番号: T I O 3 O O 3)

令和6年12月4日付の提出資料について、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。

審議結果: 承認

議題② ノバルティスファーマ㈱の依頼による前立腺がんを対象としたAAA617の第Ⅲ相試験 (プロジェクト番号: TIO4OO1)

令和6年12月4日付の提出資料について、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。

審議結果: 承認

議題③ ヤンセンファーマ㈱の依頼による中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブ皮下投与による導入療法の有効性及び安全性を評価する第3相試験(プロジェクト番号:TIO4OO5)

令和6年12月10日付の提出資料について、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。

審議結果:承認

議題④ アムジェン(株)の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第 I / II 相試験(プロジェクト番号:TIO5OO3)

令和6年12月10日付の提出資料について、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。

審議結果:承認

議題⑤ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による前立腺がんを対象としたAAA617の第III 相試験 (プロジェクト番号: TIO5OO5)

令和6年12月2日付の提出資料について、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。

審議結果: 承認

議題⑥ アッヴィ(同)の依頼によるnAMD患者を対象としたABBV-RGX-314の第Ⅲ相試験(プロジェクト番号: TIO5OO6)

令和6年11月20日付の提出資料について、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。

審議結果: 承認

議題⑦ 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験(プロジェクト番号:TIO5OO7)

令和6年12月6日付の提出資料について、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。

審議結果: 承認

議題⑧ 福島県立医科大学附属病院 岡部直行の申請による肺がん患者を対象としたS-588410の第 II 相試験(プロジェクト番号: IS28004)

令和6年11月22日付の提出資料について、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。

【安全性情報(海外・他施設)】 13件

議題① MSD (株) 依頼の早期非小細胞肺がん患者を対象としたMK-3475 (Pembrolizumab) の第皿相 試験 (プロジェクト番号: TI29003)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、 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。

審議結果: 承認

議題② ノバルティスファーマ(株)の依頼によるAAA617の第Ⅱ相試験 (プロジェクト番号: T I O 3 O O 3)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、 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。

審議結果: 承認

議題③ ノバルティスファーマ㈱の依頼による前立腺がんを対象としたAAA617の第皿相試験 (プロジェクト番号: TIO4OO1)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、 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。

審議結果:承認

議題④ アムジェン(株)の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第 I / II 相試験(プロジェクト番号: TIO5OO3)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、 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。

審議結果: 承認

議題⑤ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による前立腺がんを対象としたAAA617の第III 相試験(プロジェクト番号: TIO5OO5)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、 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。

審議結果: 承認

議題⑥ 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験(プロジェクト番号:TIO5OO7)

依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、 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。

審議結果: 承認

議題⑦ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による急性白血病患者を対象としたmenin-KMT2A (MLL1) 阻害薬JNJ-75276617 のfirst-in-human 試験 (プロジェクト番号: T I O 6 O O 1)

> 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、 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。

審議結果: 承認

議題® アムジェン株式会社の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの 第Ib 相試験(プロジェクト番号: TIO6OO2)

> 依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、 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。

議題⑨ 福島県立医科大学附属病院 大竹徹の申請によるHR陽性HER2陰性進行再発乳癌に対するパク リタキセル+ベバシズマブ+アテゾリズマブのランダム化比較第皿相試験 (医師主導治 験) (プロジェクト番号: ISO2OO2)

責任医師から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審議結果: 承認

議題⑩ 福島県立医科大学附属病院 鈴木弘行の申請によるPD-L1高発現未治療進行非小細胞肺がん に対するネシツムマブ+ペムブロリズマブ療法の第 II 相試験 (プロジェクト番号: ISO 2003)

責任医師から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審議結果:承認

議題⑪ 福島県立医科大学附属病院 池添隆之の申請による原発性眼内悪性リンパ腫に対するONO-4059の医師主導による第Ⅱ相二重盲検比較試験(プロジェクト番号:ISO3OO1)

責任医師から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審議結果: 承認

議題⑩ 福島県立医科大学附属病院 山本俊幸の申請による全身性強皮症患者を対象とした●●●の 安全性、忍容性及び有効性を検討する多施設共同第 I / II 相医師主導治験 (プロジェクト 番号: ISO5001)

責任医師から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審議結果: 承認

議題③ 福島県立医科大学附属病院 添田周の申請によるDNAミスマッチ修復機構欠損を有する進行性・転移性子宮体がん患者を対象に、一次治療として化学療法単独とドスタルリマブを比較する無作為化第!!!相試験(プロジェクト番号: ISO6OO1)

責任医師から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について責任医師の見解に基づき、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。

審議結果: 承認

【モニタリング・監査報告】 2件

議題① 福島県立医科大学附属病院 池添隆之の申請による原発性眼内悪性リンパ腫に対するONO-4059の医師主導による第Ⅱ相二重盲検比較試験(プロジェクト番号: I S O 3 O O 1)

医師主導治験のモニタリング報告内容について審議した。

審議結果: 承認

議題② 福島県立医科大学附属病院 志賀哲の申請による健康成人男性及び前立腺癌患者を対象としたMPS200PSMA-Ga自動合成装置で 製造されたGa-68 PSMA-11注射液の安全性、薬物動態、及び内部被ばく線量の評価と有効性の探索を目的とした第I/IIa相治験(プロジェクト番号: ISO4003)

医師主導治験のモニタリング報告内容について審議した。

【緊急逸脱報告】 1件

議題① アムジェン(株)の依頼による急性リンパ性白血病患者を対象としたブリナツモマブの第 $I \angle II$ 相試験(プロジェクト番号:I I O S O O S)

治験責任医師より提出された緊急の危険を回避するための実施計画書からの逸脱報告内容について審議した。

審議結果: 承認

【逸脱報告】 2件

議題① ヤンセンファーマ株式会社の依頼による急性白血病患者を対象としたmenin-KMT2A (MLL1) 阻害薬JNJ-75276617 のfirst-in-human 試験 (プロジェクト番号: T I O 6 O O 1) 治験責任医師より実施計画書からの逸脱報告書が提出され、了承された。

議題② 福島県立医科大学附属病院 志賀哲の申請による211At-MABGの褐色細胞腫/パラガングリオーマ患者における薬物動態、安全性および有効性の評価(プロジェクト番号: ISO3 OO3)

治験責任医師より実施計画書からの逸脱報告書が提出され、了承された。

【迅速審查結果報告】 1件

議題① 福島県立医科大学附属病院 志賀哲の申請による211At-MABGの褐色細胞腫/パラガングリオーマ患者における薬物動態、安全性および有効性の評価(プロジェクト番号: ISO3 OO3)

令和6年11月11日審査終了:承認

【受入状況報告(製造販売後調査等)】 1件

議題① エルレフィオ皮下注特定使用成績調査-長期使用に関する調査-(C1071010) 令和6年12月10日:承認、契約

【その他】

- ① 外部IRBへ委託した治験の審査結果報告について
- ② 治験審査委員会の次回開催日について