

# 青森県立中央病院治験審査委員会 会議の記録の概要

委員会等名：治験審査委員会（令和7年度第6回）

開催日時：令和7年11月11日(火) 16:00～16:20

場所：青森県立中央病院 大会議室

(出席者委員：8名)

出席委員：棟方正樹（委員長）、小野優紀（副委員長）、原田研、寺澤三和、五戸千賀子、田口晋、佐々木克剛、佐藤庸子

欠席委員：佐藤伸之、清水保明

## 議題及び審議の結果を含む議論の概要

### 【審議事項】

議題1) 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髓線維症を対象とした Fedratinib の第1/2相試験

- ・治験実施計画書等の変更による試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：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 RRMM 患者を対象とした CC-220 の第3相試験

- ・治験実施計画書等の変更による試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

議題3) 多発性骨髄腫患者を対象とした belantamab(GSK2857914) の第I / II相試験

- ・説明文書、同意文書の変更による試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

議題4) 第一三共株式会社の依頼による初発 FLT3-ITD 陰性急性骨髓性白血病成人患者を対象とした キザルチニブ／ヴァンフリタの第III相試験

- ・治験実施計画書等の変更による試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：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 KRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌患者を対象とした Adagrasib の第3相試験

- ・説明文書、同意文書の変更による試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

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骨髓線維症を対象とした Fedratinib の第1/2相試験

- ・措置報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：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骨髓異形成症候群の患者を対象としたエルトンボパグの第II相試験

- ・海外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

議題8) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による RRMM 患者を対象とした CC-220 の第3相試験

- ・国内外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

議題9) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による CC-486 の第2相試験

- ・海外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。
- ・審査結果：承認

- 議題 10) 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした DS-1062a の第Ⅲ相試験  
・国内外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。  
・審査結果：承認
- 議題 11) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による第 1b/2a 相試験  
・国内外で発生した有害事象報告、措置報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。  
・審査結果：承認
- 議題 12) (治験国内管理人) 日本イーライリリー株式会社の依頼による慢性リンパ性白血病及び小リンパ球性リンパ腫患者を対象とした LOXO-305 の第 3 相試験  
・海外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。  
・審査結果：承認
- 議題 13) (治験国内管理人) サイネオス・ヘルス・ジャパン株式会社の依頼による好酸球增多症候群 (HES) の成人患者を対象とした Depemokimab の第Ⅲ相試験  
・海外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。  
・審査結果：承認
- 議題 14) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による温式自己免疫性溶血性貧血を対象とした VAY736 の第Ⅲ相試験  
・海外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。  
・審査結果：承認
- 議題 15) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による CTL019 の第Ⅲb 相試験  
・海外で発生した有害事象報告、措置報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。  
・審査結果：承認
- 議題 16) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による製品規格に適合しない LISOCABTAGENE MARALEUCEL を被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)  
・海外で発生した有害事象報告、措置報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。  
・審査結果：承認
- 議題 17) バイオジエン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象とした BIIB059 (litifilimab) の第Ⅱ／Ⅲ相試験  
・国内外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。  
・審査結果：承認
- 議題 18) 未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエプロリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験  
・海外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。  
・審査結果：承認
- 議題 19) ビーワン・メディシinz合同会社の依頼による未治療の慢性リンパ性白血病患者を対象とした Sonrotoclast (BGB-11417) と Zanubrutinib (BGB-3111) の第Ⅲ相試験  
・海外で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。  
・審査結果：承認
- 議題 20) 多発性骨髓腫患者を対象とした belantamab (GSK2857914) の第 I / II 相試験  
・国内で発生した有害事象報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。  
・審査結果：承認

<p>議題 21) 第一三共株式会社の依頼による初発 FLT3-ITD 陰性急性骨髓性白血病成人患者を対象としたキザルチニブ／ヴァンフリタの第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・国内外で発生した有害事象報告、併用薬であるシタラビンの有害事象の報告において、一部取り下げ（アメリカから報告の 2025 年 8 月 26 日発生の胸痛）が報告されたことについて、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。</li><li>・審査結果：承認</li></ul>
<p>議題 22) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による KRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌患者を対象とした Adagrasib の第 3 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・海外で発生した有害事象報告、措置報告について、依頼者及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。</li><li>・審査結果：承認</li></ul>
<p>議題 23) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による CTL019 の第Ⅲb 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・1 年ごとの定期継続審査として、試験継続の妥当性について議論した。</li><li>・審査結果：承認</li></ul>
<p>議題 24) ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による製品規格に適合しない LISOCABTAGENE MARALEUCEL を被験者に投与する拡大アクセス試験 (EAP)</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・1 年ごとの定期継続審査として、試験継続の妥当性について議論した。</li><li>・審査結果：承認</li></ul>
<p>議題 25) バイオジエン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象とした BIIB059 (litifilimab) の第Ⅱ／Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・1 年ごとの定期継続審査として、試験継続の妥当性について議論した。</li><li>・審査結果：承認</li></ul>
<p>議題 26) 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした DS-1062a の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・当院で発生した重篤な有害事象に関する報告【最終報】について、経過及び責任医師の見解をもとに試験継続の妥当性について議論した。</li><li>・審査結果：承認</li></ul>
<p><b>【迅速審査結果報告事項】</b></p> <p>以下の迅速審査等について報告された。</p> <p>議題 27) 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</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・期間延長（令和 7 年 11 月 5 日実施：承認）を報告した。</li></ul>
<p>議題 28) 旭化成ファーマ株式会社の依頼による AK1910 の第 I 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・分担医師の変更（令和 7 年 11 月 6 日実施：承認）を報告した。</li></ul>
<p>議題 29) 旭化成ファーマ株式会社の依頼による AK1910 の第 I 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・分担医師の変更（令和 7 年 11 月 6 日実施：承認）を報告した。</li></ul>
<p>議題 30) バイオジエン・ジャパン株式会社の依頼による皮膚エリテマトーデス患者を対象とした BIIB059 (litifilimab) の第Ⅱ／Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・分担医師の変更（令和 7 年 11 月 6 日実施：承認）を報告した。</li></ul>
<p><b>【終了報告等報告事項】</b></p> <p>以下の終了報告等について報告された。</p> <p>議題 31) (治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による日本人の成熟 B 細胞性悪性腫瘍患者を対象とした zanubrutinib の第 I / II 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"><li>・治験終了</li></ul>