

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9回）

開催日時：令和8年2月10日(火) 16:00~16:07

場所：青森県立中央病院 大会議室

（出席者委員：9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（Web参加）、清水保明（Web参加）

欠席委員：佐藤伸之

議題及び審議の結果を含む議論の概要

【審議事項】

議題 1) 旭化成ファーマ株式会社の依頼による AK1910 の第 I 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 2) 旭化成ファーマ株式会社の依頼による AK1910 の第 I 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 3) 多発性骨髄腫患者を対象とした belantamab(GSK2857914)の第 I /II 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 4) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による骨髄異形成症候群の患者を対象としたエルトロ
ンボパグの第 II 相試験

- ・海外で発生した有害事象報告、集積された安全性情報の年次報告について、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 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 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、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 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 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 7) 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、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 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第 1b/2a 相試験

- ・国内外で発生した有害事象報告、集積された安全性情報の年次報告、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 9) (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 10) 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) バイオジェン・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 13) 未治療の濾胞性リンパ腫を対象としたエプコリタマブ+ R2 療法の併用療法と免疫化学療法の比較試験
- ・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 14) 多発性骨髄腫患者を対象とした belantamab(GSK2857914)の第Ⅰ/Ⅱ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 15) 第一三共株式会社の依頼による初発 FLT3-ITD 陰性急性骨髄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
- ・国内外で発生した有害事象報告、治験薬の有害事象の報告において、一部取り下げ報告(ブラジルから報告の2025年9月7日発生の真菌性敗血症)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 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
- ・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 17) 成人の慢性炎症性脱髄性多発神経炎 (CIDP) 患者を対象とした empasiprubart 静注療法のIVIg 対照第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 18) (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
- ・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。
 - ・審査結果：承認
- 【終了報告等報告事項】
以下の終了報告等について報告された。
- 議題 19) ビーワン・メディシNZ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 Sonrotoclax (BGB-11417) と Zanubrutinib (BGB-3111) の第Ⅲ相試験
- ・治験終了