

高知県・高知市病院企業団立高知医療センター治験審査委員会  
会議の記録の概要

開催日時	2023年6月28日 16:02～ 16:14
開催場所	高知県・高知市病院企業団立高知医療センター 11F よさこいサロン

氏名	出欠
西内 律雄	○
公文 登代	○
段松 雅弘	○
澤田 健	○
中村 敏夫	×
今井 利	○
稲田 涼	×
山崎 愛子	×
大野 貴史	○
坂本 一美	×
野村 眞由美	○
森岡 秀一	○
山原 和生	○
藤田 佐和	×



議題：3	<p>DREAMM7 : A Multicenter, Open-Label, Randomized Phase III Study to Evaluate the Efficacy and Safety of the Combination of Belantamab Mafodotin, Bortezomib, and Dexamethasone (B-Vd) Compared with the Combination of Daratumumab, Bortezomib and Dexamethasone (D-Vd) in Participants with Relapsed/Refractory Multiple Myeloma</p> <p>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</p>		
治験薬コード	GSK2857916		
対象疾患	再発・難治性多発性骨髄腫	Phase	第Ⅲ相
治験依頼者	グラクソ・スミスクライン株式会社		
審議事項	<input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等 <input type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 <input checked="" type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他 ( )		
審議の概要	<ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。</li> <li>・書式 11 にて、治験を継続することの妥当性について審議した。</li> </ul>		
審議結果	承認		
理由 (承認以外の場合)			

議題：4	<p>JR-142 の小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした第Ⅱ相試験の継続投与試験</p>		
治験薬コード	JR-142		
対象疾患	小児成長ホルモン分泌不全性低身長症	Phase	第Ⅱ相
治験依頼者	JCR ファーマ株式会社		
審議事項	<input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等 <input type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他 ( )		
審議の概要	<ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。</li> </ul>		
審議結果	承認		
理由 (承認以外の場合)			

議題：5	KD-414 小児第Ⅲ相試験		
治験薬コード	KD-414		
対象疾患	—	Phase	第Ⅲ相
治験依頼者	KM バイオロジクス株式会社		
審議事項	<input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等 <input checked="" type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他 ( )		
審議の概要	<ul style="list-style-type: none"> <li>・安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。</li> <li>・治験実施計画書改訂に伴い、治験を継続することの妥当性について審議した。</li> </ul>		
審議結果	承認		
理由 (承認以外の場合)			

議題：6	MSD 株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験		
治験薬コード	MK-3475		
対象疾患	胃腺癌及び食道胃接合部腺癌	Phase	第Ⅲ相
治験依頼者	MSD 株式会社		
審議事項	<input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input type="checkbox"/> 安全性情報等 <input checked="" type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他 ( )		
審議の概要	<ul style="list-style-type: none"> <li>・治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂に伴い、治験を継続することの妥当性について審議した。</li> </ul>		
審議結果	承認		
理由 (承認以外の場合)			



## 2.報告案件

議題：9	アストラゼネカ株式会社の依頼による胃及び胃食道接合部がんを対象としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験		
治験薬コード	デュルバルマブ(MEDI4736)		
対象疾患	胃及び胃食道接合部がん	Phase	第Ⅲ相
治験依頼者	アストラゼネカ株式会社		
報告の概要	・ 治験の終了を報告した。		