

**独立行政法人国立病院機構災害医療センター**  
**2024 年度 第5回受託研究（治験）審査委員会**  
**会議の記録の概要**

開催日時：2024 年 9 月 18 日（水）16:00～16:29

開催場所：災害医療センター 9 階 特別会議室

出席者委員名：関口直宏、上村光弘、荒義昭、植竹宏之、正岡博幸、大林正人、満尾晶子、  
鈴木美和、萩原隆、井ノ川勝一、井上紳、高橋尚毅、伊東文子

欠席者委員名：白樺山誠

～治験及び製造販売後臨床試験に関する議題及び審議結果を含む主な議論の概要～

**【審議事項】**

議題 1： 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験

- 治験薬概要書の改訂について、引き続き試験を実施することの妥当性につき審議した。

審議結果：承認

議題 2： CSL ベーリング株式会社の依頼による遺伝性血管性浮腫患者を対象とした CSL312 の非盲検第Ⅲ相試験

- 治験薬概要書の改訂および治験薬使用説明書の変更について、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： 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未治療びまん性大細胞型 B 細胞性リンパ腫を対象とした tafasitamab の第 3 相試験

- 当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性につき審議した。

審議結果：承認

議題 4： バイエル薬品株式会社の依頼による急性非心原塞栓性虚血性脳卒中又は高リスク TIA （一過性脳虚血発作）発症後の 18 歳以上の男性又は女性を対象に経口 FXIa 阻害薬 asundexian (BAY 2433334) の虚血性脳卒中発症抑制効果を検討する多施設共同、国際共同、無作為化、プラセボ対照、二重盲検、並行群間比較、イベント主導型第Ⅲ相試験

- 当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性につき審議した。

審議結果：承認

議題5：田辺三菱製薬株式会社による再発又は難治性のびまん性大細胞型B細胞リンパ腫を対象としたMT-2111の第Ⅲ相試験

- 当該治験使用薬で発生した重篤な有害事象、および治験実施計画書、説明同意文書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性につき審議した。

審議結果：承認

議題6：(治験国内管理人) Fortrea Japan 株式会社の依頼による転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象に、SB27(ペムブロリズマブのバイオ後続品候補)とキイトルーダの有効性、安全性、薬物動態及び免疫原性を比較する第Ⅲ相、無作為化、二重盲検、多施設共同試験

- 当該治験使用薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性につき審議した。

審議結果：承認

議題7：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非ホジキンリンパ腫を対象とした第1b/2相試験

- 当該治験薬で発生した重篤な有害事象、治験実施計画書別紙の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性につき審議した。

審議結果：承認

議題8：サノフィ株式会社の依頼による寒冷凝集素症(CAD)成人患者を対象としたriliplrubartの第Ⅲ相試験

- 当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、引き続き治験を実施することの妥当性につき審議した。

審議結果：承認

#### 【報告事項】

議題1：サノフィ株式会社の依頼による寒冷凝集素症(CAD)成人患者を対象としたriliplrubartの第Ⅲ相試験

- 開発の中止等に関する報告書が提出されたことが報告された。

#### 【特記事項】

特になし。