

2023年度第4回受託研究審査委員会 会議記録の概要

開催年月日 令和5年7月13日
出席委員 委員長：臨床研究部長（下村 壮司）
副院長（鳥居 剛）統括診療部長（浅野 耕助）
看護部長（大東 美恵）事務部長（安部 強）企画課長（山崎 貴元）
外部委員（所 陽子）外部委員（上田 朱美）
欠席委員 診療部長（藤原 仁）薬剤部長（榎 恒雄）
開催場所 Zoomによるテレビ会議開催
審議時間 16時30分～17時05分（35分）

議題

【 治験 】

新規

1. 「イーエヌ大塚製薬株式会社の依頼による経腸栄養患者を対象としたEN-P11の多施設共同無作為化非盲検並行群間比較試験」
審議内容：□受託の可否
審議結果：承認
2. 「アヴィイ合同会社の依頼による軽度アルツハイマー型認知症患者を対象とした ABBV-552 の第Ⅱ相試験」
審議内容：□受託の可否
審議結果：承認
3. 「再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象としたヒト化 GPRC5D×CD3 二重特異性抗体 talquetamab の第1/2相、first-in-human, 非盲検, 用量漸増試験」
審議内容：□受託の可否
審議結果：承認

継続

4. 「エーザイ株式会社の依頼による BAN2401 の第Ⅱ相試験」
責任医師：渡邊 千種
審議内容：□安全性情報
□治験に関する変更
審議結果：承認

5. 「エーザイ株式会社の依頼による早期アルツハイマー病患者を対象とした BAN2401 の第Ⅲ相試験」
責任医師：渡邊 千種
審議内容： 安全性情報
 治験に関する変更
審議結果：承認
6. 「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第Ⅲb相試験」
責任医師：渡邊 千種
審議内容： 安全性情報
審議結果：承認
7. 「バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼によるアルツハイマー病患者を対象とした BIIB037 の第Ⅲb/Ⅳ相試験」
責任医師：渡邊 千種
審議内容： 安全性情報
 治験に関する変更
審議結果：承認
8. 「再発又は難治性多発性骨髄腫を有する日本人患者を対象としたヒト化 BCMA×CD3 二重特異性抗体 JNJ-64007957 の第 1/2 相試験」
責任医師：黒田 芳明
審議内容： 安全性情報
 治験に関する変更
審議結果：承認
9. 「再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象として teclistamab とダラツムマブ皮下投与製剤の併用 (Tec-Dara) とダラツムマブ皮下投与製剤、ポマリドミド及びデキサメタゾン (DPd) 又はダラツムマブ皮下投与製剤、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン (DVd) を比較する第 3 相ランダム化試験」
責任医師：黒田 芳明
審議内容： 安全性情報
審議結果：承認

10. 「1 ライン以上の前治療歴がある再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象として talquetamab SC 投与製剤, ダラツムマブ SC 投与製剤及びポマリドミドの併用 (Tal-DP) 又は talquetamab SC 投与製剤及びダラツムマブ SC 投与製剤の併用 (Tal-D) と, ダラツムマブ SC 投与製剤, ポマリドミド及びデキサメタゾン (DPd) を比較する第3相ランダム化試験」

審議内容： 重篤な有害事象に関する報告

安全性情報

審議結果：承認

11. 「日本臓器製薬株式会社によるアルツハイマー型認知症に伴う行動・心理症状に対する NTPI の第II相臨床試験」

責任医師：渡邊 千種

審議内容： 治験実施状況報告

審議結果：承認