

横浜市立市民病院 受託研究審査委員会 会議の記録の概要

会議名： 2024年2月 受託研究審査委員会
 開催日時： 2024/02/08 17:00 ~ 17:15
 開催場所： 管理棟4階 講堂1 (Web会議システムを併用して開催)
 出席委員名： 小松 弘一 (委員長)、市田 千佳 (副委員長)、庄司 邦枝、太田 純一、下川 恒生、小川 亨、杉山 久仁子、門田 佳子、加賀谷 肇

課題名	審査区分	審査事項	審査日	審査結果	備考	議論の概要
Fortrea Japan株式会社 (治験国内管理人) の依頼による幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫を対象としたBGB-3111の第3相試験	委員会審査	重篤な有害事象等	2024/02/08	承認	要望：被験薬の投与期間を確認の上、再度提出すること	重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
Bristol-Myers Squibb株式会社の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験 (73L)	委員会審査	重篤な有害事象等	2024/02/08	承認		重篤な有害事象報告について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
Fortrea Japan株式会社 (治験国内管理人) の依頼による幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫を対象としたBGB-3111の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	2024/02/08	承認		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
アヅィ合同会社の依頼による第Ⅰ相試験	委員会審査	安全性情報等	2024/02/08	承認		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼によるパルサクリブ(INCB50465)を継続投与する第Ⅱ相試験	委員会審査	安全性情報等	2024/02/08	承認		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
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ロンボバグの第Ⅱ相試験	委員会審査	安全性情報等	2024/02/08	承認		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
肛門周囲瘻孔を有するクローン病患者を対象とするゲセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とした第Ⅲ相試験、ランダム化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験	委員会審査	安全性情報等	2024/02/08	承認		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
(治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼によるPD-L1発現で選定された、未治療の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象としたBGB A317-A1217-302 (AdvanTIG-302) の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	2024/02/08	承認		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
Fortrea Japan株式会社 (治験国内管理人) の依頼による幹細胞移植非適応の未治療マントル細胞リンパ腫を対象としたBGB-3111の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	2024/02/08	承認		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼によるパルサクリブ(INCB50465)を継続投与する第Ⅱ相試験	委員会審査	安全性情報等	2024/02/08	承認		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
パレクセル・インターナショナル株式会社 (治験国内管理人) 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	委員会審査	安全性情報等	2024/02/08	承認		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバルマブ、Domvanalimab (AB154) の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	2024/02/08	承認		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。

横浜市立市民病院 受託研究審査委員会 会議の記録の概要

課題名	審査区分	審査事項	審査日	審査結果	備考	議論の概要
パレクセル・インターナショナル株式会社（治験国内管理人）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	委員会審査	安全性情報等	2024/02/08	承認		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
（治験国内管理人）IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼によるPD-L1発現で選定された、未治療の局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象としたBGB A317-A1217-302（AdvanTIG-302）の第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	2024/02/08	承認		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
アツヴィ合同会社の依頼による第 I 相試験	委員会審査	安全性情報等	2024/02/08	承認		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
肛門周囲瘻孔を有するクローン病患者を対象とするグセルマブの有効性及び安全性評価を目的とした第 III 相試験、ランダム化、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験	委員会審査	安全性情報等	2024/02/08	承認		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
コントロール不良な喘息を有する成人及び青年患者を対象に、ブデソニド+グリコピロニウム+ホルモテロール フマル酸塩水和物の固定用量3剤配合剤の有効性及び安全性を評価する試験	委員会審査	安全性情報等	2024/02/08	承認		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
増悪歴を有する症候性の慢性閉塞性肺疾患患者を対象としたTozorakimabの有効性及び安全性試験	委員会審査	安全性情報等	2024/02/08	承認		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
Fortrea Japan株式会社（治験国内管理人）の依頼による幹細胞移植非適応の未治療マンデル細胞リンパ腫を対象としたBGB-3111の第3相試験	委員会審査	安全性情報等	2024/02/08	承認		安全性情報等について説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。
アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバルマブ、Domvanalimab（AB154）の第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	2024/02/08	承認		左記の文書の改訂等について審議した。
アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたDato-DXdとデュルバルマブ及びカルボプラチンを併用療法する第Ⅲ相試験	委員会審査	治験に関する変更	2024/02/08	承認		左記の文書の改訂等について審議した。
未治療進行再発肺扁平上皮がん患者を対象にベムプロリズマブ+パクリタキセル（アルブミン懸濁型）+カルボプラチン療法にウベニメクスを併用する第Ⅱ相試験（医師主導治験）	委員会審査	治験に関する変更	2024/02/08	承認		左記の文書の改訂等について審議した。
プリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験（73L）	委員会審査	治験に関する変更	2024/02/08	承認		左記の文書の改訂等について審議した。
SARS-CoV-2感染症予防におけるS-217622の第3相試験	委員会審査	治験に関する変更	2024/02/08	承認		左記の文書の改訂等について審議した。

横浜市立市民病院 受託研究審査委員会 会議の記録の概要

課題名	審査区分	審査事項	審査日	審査結果	備考	議論の概要
進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチン+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ペバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第Ⅲ相比較試験（医師主導治験）	委員会審査	継続審査	2024/02/08	承認		治験継続の妥当性について審議した。
アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバルマブ、Domvanalimab（AB154）の第Ⅲ相試験	委員会審査	継続審査	2024/02/08	承認		治験継続の妥当性について審議した。