

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3月 受託研究審査委員会
 開催日時： 2024/03/14 17:00 ~ 17:50
 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)、仲里 朝暉 (副委員長)、市田 千佳 (副委員長)、岸司 邦枝、太田 純一、下川 恒平、小川 亨、杉山 久仁子、門田 佳子、加留谷 肇

課題名	審査区分	審査事項	審査日	審査結果	「承認」以外の場合の理由等	備考	議論の概要
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	重篤な有害事象等	2024/03/14	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	重篤な有害事象等	2024/03/14	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。
PD-L1高発現未治療進行非小細胞肺癌に対するネシツムマブ+ペムブロジマブ療法の第Ⅱ相試験 (医師主導治験)	委員会審査	安全性情報等	2024/03/14	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肺がん患者を対象としたCeralasertib+デュルバルマブの第Ⅲ相試験	委員会審査	安全性情報等	2024/03/14	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。
バシケル・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	2024/03/14	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バルサクリン(INCB50465)を継続投与する第Ⅱ相試験	委員会審査	安全性情報等	2024/03/14	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	2024/03/14	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	2024/03/14	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	2024/03/14	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	2024/03/14	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トロンボバグの第Ⅱ相試験	委員会審査	安全性情報等	2024/03/14	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。
アプ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	2024/03/14	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バルサクリン(INCB50465)を継続投与する第Ⅱ相試験	委員会審査	安全性情報等	2024/03/14	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	「承認」以外の場合の理由等	備考	議論の概要
バシケル・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	2024/03/14	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店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	2024/03/14	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	2024/03/14	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	2024/03/14	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	安全性情報等	2024/03/14	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	2024/03/14	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。
PD-L1高発現未治療進行非小細胞肺癌に対するネツツムマブ＋ヘムプロシズマブ療法の第Ⅱ相試験（医師主導治験）	委員会審査	安全性情報等	2024/03/14	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形成症候群の患者を対象としたエルトロンボグの第Ⅱ相試験	委員会審査	安全性情報等	2024/03/14	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	2024/03/14	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	2024/03/14	承認			左記の文書の改訂等について審議した。
アヴィ合同会社の依頼による第Ⅰ相試験	委員会審査	治験に関する変更	2024/03/14	承認			左記の文書の改訂等について審議した。
（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	治験に関する変更	2024/03/14	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	2024/03/14	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	2024/03/14	修正の上で承認	提出された各資料では協力医療機関への説明が不足しており、また多々不備もあるため修正すること		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	「承認」以外の場合の理由等	備考	議論の概要
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	2024/03/14	承認		治験実施計画書変更対比表は治験事務局の要望により追加交付され、治験実施計画書変更対比表も含めて審議した。	左記の文書の改訂等について審議した。
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	継続審査	2024/03/14	承認			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	継続審査	2024/03/14	承認			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	継続審査	2024/03/14	承認			治験継続の妥当性について審議した。
A multicenter, double-blind, randomized, placebo-controlled trial to evaluate the efficacy and safety of apraglutide in adult subjects with short bowel syndrome and intestinal failure (SBS-IF)	委員会審査	継続審査	2024/03/14	承認			治験継続の妥当性について審議した。
課題名	審査区分	審査事項	審査終了日	審査結果	「承認」以外の場合の理由等	備考	議論の概要
A multicenter, double-blind, randomized, placebo-controlled trial to evaluate the efficacy and safety of apraglutide in adult subjects with short bowel syndrome and intestinal failure (SBS-IF)	迅速審査	治験に関する変更	2024/02/16	承認			左記の文書の改訂等について審議した。