

## 第 40 回 慶應義塾大学病院医師主導治験審査委員会 会議の記録の概要

日時：2024 年 5 月 31 日（金） 14 時 00 分-15 時 10 分

場所：慶應義塾大学病院 2 号館 11 階中会議室 および Web 会議（使用システム：Zoom）

委員出席者 委員長 神山 圭介（臨床研究監理センター教授）  
副委員長 平田 賢郎（腫瘍センター 専任講師）  
吉田 和生（臨床研究推進センター特任講師）  
河添 仁（薬学部薬学科准教授）  
竹下 啓（東海大学医学部基盤診療学系医療倫理学領域教授）  
矢田部 菜穂子（弁護士）  
唐澤 貴夫（弁護士）  
有馬 斎（横浜市立大学国際教養学部教授）  
馬上 祐子（小児脳腫瘍の会）  
福島 慎吾（認定 NPO 法人難病のこども支援全国ネットワーク）

委員欠席者 三浦 公嗣（藤田医科大学 特命教授）  
天野 慎介（一般社団法人 グループ・ネクサス・ジャパン）

病院治験事務局出席者 別府 紀子、池谷 修、杉山 真智子、三田 真凜、飯田 羽瑠花

新任委員として、前回欠席した吉田 和生（臨床研究推進センター特任講師）委員が紹介され、吉田委員から挨拶があった。

出欠を確認し、慶應義塾大学病院治験審査委員会標準業務手順書（以下、手順書）第 5 条第 7 項の規定により各審査事項の審議及び採決に参加できない委員（DA22-001 試験：平田副委員長）を考慮した上で、すべての審議事項で手順書第 5 条第 4 項、第 5 項に規定された本委員会の審議及び採決の要件が満たされていることを確認した。

吉田委員、河添委員、矢田部委員、唐澤委員、有馬委員、馬上委員は Web 会議システムでの参加となった。

1. 事務局より、今回の医師主導治験審査委員会の審査事項に係る利益相反に関して、臨床研究利益相反マネジメント委員会にて新規申請 1 件（DB24-001）継続審査 1 件（DA21-001）が審査され、適正と判断されたことが報告された。
2. 神山委員長より、前回第 39 回医師主導治験審査委員会議事録（案）について、意見の有無を確認し、異議のないことを確認し承認した。

### 3. 審査事項

#### 3-1. 新規申請

DB24-001

「経食道運動誘発電位ならびに測定に用いる経食道脊髄刺激電極の有効性及び安全性を検討する第III相試験」

審議の結果、「修正の上で承認（付帯意見あり）」と判定した。

#### 3-2. 安全性情報

##### 1) DA22-001

「相同組換え修復遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の固形がん患者に対する Niraparib および PD-1 阻害剤併用療法の有効性および安全性を評価する多施設共同第 II 相バスケット試験」

審議の結果、「承認」と判定した。

##### 2) DA22-005

「上皮系皮膚悪性腫瘍に対する抗 PD-1 抗体療法の医師主導による多施設共同拡大治験」

審議の結果、「承認」と判定した。

##### 3) DA22-006

「HRD 陽性再発・難治性婦人科希少がんに対する Niraparib の安全性・有効性を評価する単群・非盲 檢第 II 相試験」

審議の結果「承認（付帯意見あり）」と判定した。

##### 4) DA23-001

「ステロイド治療抵抗性水疱性類天疱瘡患者を対象とした IDEC-C2B8 の医師主導による第 III 相多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験」

審議の結果、「承認」と判定した。

### 3-2. 変更申請

#### 1) DA21-001

「HER2 陽性の進行期乳房外パジェット病に対するトラスツズマブ エムタンシン治療の第 II 相臨床試験（多施設共同医師主導治験）」

審議の結果「承認」と判定した。

#### 2) DA21-007

「日本人肺 MABC 症患者にクロファジミンと抗腫瘍 3 剤を併用した際のクロファジミンの薬物動態を探索する第 I 相試験－医師主導治験－」

審議の結果、「承認」と判定された。

#### 3) DA22-001

「相同組換え修復遺伝子変異を有する切除不能な進行・再発の固形がん患者に対する Niraparib および PD-1 阻害剤併用療法の有効性および安全性を評価する多施設共同第 II 相バスケット試験」

審議の結果、「承認」と判定された。

#### 4) DA22-004

「血中循環腫瘍 DNA 陽性の腫瘍減量術後進行卵巣がん患者を対象としてベバシズマブ＋ニラパリブ併用療法とニラパリブ単剤維持療法を比較する無作為化第 II 相試験」

審議の結果、「承認」と判定された

#### 5) DA23-001

「ステロイド治療抵抗性水疱性類天疱瘡患者を対象とした IDEC-C2B8 の医師主導による第 III 相多施設共同プラセボ対照無作為化二重盲検並行群間比較試験」

審議の結果「承認」と判定された。

6) DB23-001

「心不全患者におけるフィジカルトレーニング支援・教育プログラムの検証を目的とした多施設共同探索的ランダム化比較試験」

審議の結果、「修正の上で承認」と判定した。

3-3. 重篤な有害事象に関する報告

1) DB23-001

「心不全患者におけるフィジカルトレーニング支援・教育プログラムの検証を目的とした多施設共同探索的ランダム化比較試験」

審議の結果、「修正の上で承認」と判断された。

2) DA22-004

「血中循環腫瘍 DNA 陽性の腫瘍減量術後進行卵巣がん患者を対象としてベバシズマブ+ニラパリブ併用療法とニラパリブ単剤維持療法を比較する無作為化第II相試験」

審議の結果、「承認（付帯意見あり）」と判定された。

4. その他

以下について事務局より報告された。

「慶應義塾大学病院治験に係わる標準業務手順書」および「慶應義塾大学病院治験審査委員会標準業務手順書」の改訂について

以上