

2016 年度 第4回 成田赤十字病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2016年7月11日（月）16:00～17:00
開催場所	成田赤十字病院 研修棟2階 第2会議室
出席委員	医師（脇田 久、細木 茂、平栗 雅樹、大多和 哲） 薬剤師（佐伯 康弘、君和田 貢） 看護師（飯田 紀代子） 事務（込山克司、野村 佳央、藤江 伸治） 外部委員（五十嵐 和子、日暮 謙二、）
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題① メトトレキサートに対して効果不十分な活動性関節リウマチ患者を対象としたアバタセプトのメトトレキサート併用療法とメトトレキサート単独療法の有効性及び安全性を検討する多施設共同ランダム化二重盲検試験（第IV相臨床試験）」</p> <p>治験に関する変更申請書に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>治験の終了について報告した。</p> <p>議題② 「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性骨髓性白血病患者を対象としたAMN107A2408の第Ⅱ相試験」</p> <p>安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題③ 「大塚製薬の依頼によるOCV-501の第Ⅱ相試験」</p> <p>治験に関する変更申請書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題④ 「武田薬品工業株式会社の依頼による再発又は難治性の多発性骨髄腫を対象</p>

	<p>とした MLN9708 の第 3 相試験」</p> <p>安全性情報等に関する報告書および治験に関する変更申請に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題⑤ 「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髓腫患者を対象とした, daratumumab, レナリドミド及びデキサメタゾン (DRd 療法) とレナリドミド及びデキサメタゾン (Rd 療法) の比較第 III 相試験」</p> <p>安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
	<p>安全性情報の提供終了について報告した。</p>
	<p>議題⑥ 「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による未治療多発性骨髓腫患者を対象とした JNJ-54767414 の第Ⅲ相試験」</p> <p>安全性情報等に関する報告書および緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱に関する報告書に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題⑦ 「大塚製薬株式会社の依頼による急性骨髓性白血病患者を対象とした SGI-110 の第Ⅲ相試験」</p> <p>安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題⑧ 「アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とする ASP2215 の</p>

	<p>第Ⅲ相試験」</p> <p>安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題⑨ 「アステラス製薬依頼の感染性腸炎を対象とする OPT-80 の第Ⅲ相試験」</p> <p>安全性情報等に関する報告書に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑩ 「大日本住友製薬株式会社の依頼による DSP-7888 の骨髄異形成症候群(MDS)患者を対象とした第 1/2 相臨床試験」</p> <p>安全性情報等に関する報告書および治験に関する変更申請書に基づき引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p>