

2014年度 第6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	2014年9月8日（月）16:00～16:40
開催場所	成田赤十字病院 F棟6階 第二会議室
出席委員	医師（脇田 久、細木 茂、田中 圭、林 幸雄） 薬剤師（佐伯 康弘、君和田 賢） 事務（込山 克司、藤江 伸治、津田 直人） 看護師（飯田 紀代子） 外部委員（石原 喜久勇、高木 木津枝）
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 「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② 「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および治験実施状況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 「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としたMLN9708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④ 「アストラゼネカ株式会社の依頼による急性虚血性脳卒中又は一過性脳虚血発作患者を対象としたAZD6140（チカグレロル）の国際共同第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>

議題⑤ 「日本人再発・難治性末梢性T細胞リンパ腫患者を対象としたPDXの第I / II相臨床試験」

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。

審議結果：承認

治験依頼者の代表取締役社長変更について報告した。