

2015年度 第11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2月8日（月）16：00～17：10
開催場所	成田赤十字病院 研修棟2階 第1会議室
出席委員	医師（脇田 久、細木 茂、田中 圭、平栗 雅樹） 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、太田 博、藤江 伸治） 外部委員（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>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 「ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄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3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>
	<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>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治験に関する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</p>

	<p>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および治験に関する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⑩ 「大日本住友製薬株式会社の依頼による DSP-7888 の骨髓異形成症候群(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>治験依頼者の代表者名の変更について報告した。</p>
	<p>報告① 「大塚製薬株式会社からの依頼による ODK-1003-CLN-003 試験」</p> <p>治験終了について報告した。</p>
	<p>報告② 「ヤンセンファーマ株式会社の依頼による PCI-32765 の第 III 相試験」</p> <p>安全性情報の提供終了について報告した。</p>