

2017 年度 第1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	2017 年 4 月 17 日 (月) 16:00~17:15
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、田中 圭、平栗 雅樹、馳 亮太、植木 英亮） 薬剤師（君和田 貢、藤崎 良一） 看護師（阿比留 美也子） 事務（福田 操） 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 「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> <p>審議結果：修正の上で承認</p> <p>議題② 「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> <p>審議結果：承認</p> <p>議題③ 「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髄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④ 「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髄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⑤ 「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> <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題⑥ 「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>重篤な有害事象に関する報告書、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> <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題⑦ 「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、緊急の危険を回避するため以外の治験実施計画書からの逸脱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> <p>審議結果：承認</p>
	<p>治験実施体制の変更について報告した。</p>
	<p>議題⑧ 「MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の古典的ホジキンリンパ腫を対象とした第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⑨ 「武田薬品工業株式会社の依頼によるイキサゾミブの第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⑩ 「大塚製薬株式会社の依頼による骨髓異形成性症候群を対象とした 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> <p>審議結果：承認</p>
	<p>議題⑪ 「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(維持) 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⑫ 「武田薬品工業株式会社の依頼による幹細胞移植歴のない初発の多発性骨髄腫患者を対象とした Ixazomib 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⑯ 「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(初発) の第Ⅲ相試験」

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。

審議結果：承認