

2017年度 第8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11月13日（月）16:00～17:05
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） 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 「成人既治療急性骨髓性白血病患者を対象としたグアデシタビン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相試験」</p> <p>治験依頼書に基づ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 「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>製造販売承認の取得および単剤投与の終了について報告した。</p> <p>議題④ 「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⑤ 「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>2017年10月20日に迅速審査を行い、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、承認された事が報告された。</p>
	<p>議題⑥ 「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>治験実施計画書の改訂予定について報告した。</p>
	<p>議題⑦ 「大塚製薬株式会社の依頼による骨髓異形成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(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⑨ 「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髓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 「ファイザー株式会社の依頼による初発の慢性期慢性骨髓性白血病患者を対象としたボスチニブの第2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>【報告事項】</p> <p>報告① 「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髓腫を対象としたMLN9708の第3相試験」</p> <p>2017年10月31日に迅速審査を行い、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、承認されたことが報告された。</p> <p>報告② 「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>治験薬の異物対応について報告した。</p>
--	--