2018年度 第3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	2018年6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1会議室
出席委員	医師(青墳 信之、細木 茂、植木 英亮、平栗 雅樹、富田 啓介、加地 竜士)
	薬剤師(君和田 貢、藤崎 良一) 事務(柴崎 孝幸)
	外部委員(菱木 澄子、日暮 謙二)
議題及び審議結	【審議事項】
果を含む主な議	議題① 「骨欠損に対する ORB-03 の臨床試験」
論の概要	
	 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。
	審議結果:承認
	 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」
	 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。
	審議結果:承認
	田 1324-14 71 · 71 / 1110 ·
	│ │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」
	 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。
	2 C H 132 C / C 0
	審議結果:承認
	 議題④ 「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」
	 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。
	C B MX 0 / C 0
	審議結果:承認
	田城市4个、小型
	 議題⑤ 「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 の第皿相試験」

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。

審議結果:承認

議題⑥ 「アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とする ASP2215 の第Ⅲ相試験」

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。

審議結果:承認

議題⑦ 「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」

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。

審議結果:承認

議題®「大塚製薬株式会社の依頼による骨髄異形成症候群を対象とした SGI-110 の 第皿相試験」

> 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。

審議結果:承認

2018年5月21日および2018年5月24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。

議題⑨ 「アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とする ASP2215 (維持)の第Ⅲ相試験」

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

議題⑩ 「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 [xazomib の第3相試験]

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。

審議結果:承認

議題① 「ファイザー株式会社の依頼による初発の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたボスチニブの第2相試験」

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

議題① 「成人既治療急性骨髄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」

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。

審議結果:承認