開催日時	2019年6月12日(水) 15:00~15:35
開催場所	国立病院機構熊本医療センター 研修センター 研修室3
出席委員	日高 道弘、富田 正郎、宮成 信友、泉 早苗、植松 裕、樋口 和宏、安藤 隆幸、中川
	義浩、江角 誠、鶴﨑 泰史、國安 明彦、安浪 小夜子、山口 恵美
議題および	【審議事項】
審議結果を	議題①. バイエル薬品株式会社の依頼による、再発性の低悪性度 B 細胞性非ホジキンリン
含む主な議	パ腫患者を対象とした copanlisib (PI3K 阻害薬) と標準的な免疫化学療法との併用と
論の概要	標準的な免疫化学療法単独と比較する第III相臨床試験
	・被験者の選択・除外基準、同意説明文書等について試験実施の可否を審議した。
	・審議結果:修正の上で承認
	議題②. 第一三共株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたキザルチニブ (ACCOO) の第四世記書で
	(AC220) の第皿相試験
	・ 治験実施計画書 添付文書及び治験薬概要書(英語版・邦訳)の変更、並びに安全 性情報について試験継続の可否を審議した。
	- 審議結果:承認
	田城川木·外心
	 議題③. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による AK1820 の第 III 相試験
	・安全性情報について試験継続の可否を審議した。
	・ 審議結果∶承認
	議題④ 協和発酵キリン株式会社の依頼による免疫抑制療法に不応又は免疫抑制療法が適
	用とならない再生不良性貧血患者を対象とした AMG531 の第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験
	・ 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
	審議結果∶承認
	議題⑤. 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 (初発) の 第Ⅲ相試験
	- 治験実施計画書 別紙及び別紙 2 の変更、並びに安全性情報について試験継続の可
	るを審議した。
	- 審議結果:承認
	議題⑥ ファイザー株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象とした glasdegib
	(PF-04449913) の第皿相試験
	・ 治験実施計画書 別紙 1(英語版・日本語版)の変更、並びに安全性情報について試
	験継続の可否を審議した。
	・審議結果∶承認
	議題⑦. (治験国内管理人) I Q V I A サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による再発
	又は難治性末梢性 T 細胞リンパ腫 (PTCL) 患者を対象とした HBI-8000 経口投与の有効性及び安全性を評価する 第 2b 相非盲検単一群試験
	・ 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
	・ 女王注[刊代]こついて武衆権税の可合を審議した。 南部 4 田 - 3 高列

• 審議結果:承認

- 議題⑧. (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼による急性 移植片対宿主病患者を対象とした INCB039110 の第 I 相臨床試験
 - ・ 治験薬概要書(英語・日本語)の変更、並びに院内で起きた重篤有害事象および安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - 審議結果:承認
- 議題⑨. Jazz 社の依頼による肝中心静脈閉塞症の予防に対する JZP-381 の有効性及び安全性を評価する第3相試験
 - 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - 審議結果:承認
- 議題⑩. ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるブルトン型チロシンキナーゼ(BTK) 阻害薬 PCI-32765 (ibrutinib) の初発の非胚中心 B 細胞様びまん性大細胞型 B 細胞性リンパ腫患者を対象としたリツキシマブ、シクロホスファミド、ドキソルビシン、ビンクリスチンおよびプレドニゾン(R-CHOP) 併用、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照第Ⅲ相試験
 - ・ 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - 審議結果:承認
- 議題① ヤンセンファーマ株式会社の依頼による未治療の慢性移植片対宿主病患者を対象としたイブルチニブの第Ⅲ相臨床試験
 - 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - 審議結果:承認
- 議題① ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるブルトン型チロシンキナーゼ(BTK)阻害薬イブルチニブのステロイド依存性/抵抗性の慢性移植片対宿主病(cGVHD)患者を対象とした第3相試験
 - 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - 審議結果:承認
- 議題③ 大塚製薬株式会社の依頼による骨髄異形成症候群 (MDS) 又は慢性骨髄単球性白血病 (CMML) 患者を対象とした SGI-110 の第皿相試験
 - 院内で起きた重篤有害事象及び安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - 審議結果:承認
- 議題⑭. シンバイオ製薬株式会社の依頼による再発又は再燃びまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫を対象とした SyB L-0501 とリツキシマブ併用による第皿相臨床試験
 - 治験実施計画書 別紙6及び別紙7の変更、並びに安全性情報について試験継続の 可否を審議した。
 - 審議結果:承認
- 議題⑤ シンバイオ製薬株式会社の依頼による SyB L-0501RI の 10 分間点滴静脈内投与時の安全性、忍容性を検討する第 I/II 相臨床試験
 - 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - 審議結果:承認

- 議題⑥ 再発又は難治性の成人 T 細胞白血病・リンパ腫に対するニボルマブの第 II 相医師主導治験
 - モニタリング報告および安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - 審議結果:承認
- 議題①. MSD 株式会社の依頼による HSCT 患者での CMV 感染及び感染症の発症抑制を目的とした MK-8228 (レテルモビル) の投与期間を移植後 100 日から 200 日に延長する試験
 - 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - 審議結果:承認
- 議題® ファイザー株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象としたアベルマブ (MSB0010718C) の第Ⅲ相試験
 - ・ 治験実施計画書(原版・日本語翻訳版)及び同意説明文書の変更、並びに安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - 審議結果:承認
- 議題⑨. バイエル薬品株式会社の依頼による骨転移性CRPCを有する化学療法未治療患者に おけるabiraterone/プレドニゾロン併用BAY 88-8223の第111相プラセボ対照比較試験
 - 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - 審議結果:承認
- 議題⑩. バイエル薬品株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌患者を対象とした daro lutami de(ODM-201)のプラセボ対照第 III 相試験
 - 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - 審議結果:承認
- 議題21. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能なステージ IV 尿路上皮癌患者を対象とする一次療法としてのMEDI4736 単剤療法および tremelimumab との併用療法を標準治療の化学療法と比較する第Ⅲ相国際多施設共同無作為化非盲検比較対照試験
 - 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - 審議結果:承認
- 議題22. アストラゼネカ株式会社依頼による心不全患者におけるダパグリフロジンの効果 を検討する第 III 相試験
 - 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - 審議結果:承認
- 議題23. バイエル薬品株式会社の依頼による下肢血行再建術施行後の症候性末梢動脈疾患 患者を対象としたリバーロキサバンの国際共同、多施設共同、無作為化、二重盲検、 プラセボ対照第 III 相試験
 - ・ 治験薬概要書の変更、並びに院内で起きた重篤有害事象及び安全性情報について試験継続の可否を審議した。
 - 審議結果:承認

議題24. 塩野義製薬株式会社の依頼による院内肺炎患者を対象とした S-649266 の第Ⅲ相試験

- 安全性情報について試験継続の可否を審議した。
- 審議結果:承認

議題25. イドルシアファーマシューティカルズジャパン株式会社の依頼によるくも膜下出血患者を対象とした ACT-108475 の第 III 相臨床試験

- ・安全性情報について試験継続の可否を審議した。
- ・審議結果∶承認

議題26. オルメテックOD錠に関する副作用詳細調査

- ・ 試験実施の可否を審議した。
- 審議結果:承認

議題27. フェブリク®錠10 mg、20 mg、40mg 使用成績調査(がん化学療法に伴う高尿酸血症)

- ・ 分担医師の削除の可否を審議した。
- 審議結果:承認