開催日時	2019年10月9日(水)15:00~15:20
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、宮成 信友、菊川 浩明、泉 早苗、植松 裕、樋口 和宏、安藤 隆幸、中川 義浩、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 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
含む主な議	(AC220) の第Ⅲ相試験
論の概要	<ul><li>安全性情報について試験継続の可否を審議した。</li></ul>
	・審議結果∶承認
	   議題2. 旭化成ファーマ株式会社の依頼による AK1820 の第 III 相試験
	・ 治験分担医師の追加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③ 協和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
	田成川木·介心
	議題4). 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
	第四相試験
	<ul><li>治験分担医師の追加及び安全性情報について試験継続の可否を審議した。</li></ul>
	<ul><li>審議結果:承認</li></ul>
	議題⑤. 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
	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
	標準的な免疫化学療法単独と比較する第III相臨床試験
	・ 治験実施計画書別紙1の変更及び治験分担医師の追加、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
	・ 治験分担医師の追加、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
	- <b>台</b>
	   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
	・ 治験薬概要書の変更及び安全性情報について試験継続の可否を審議した。
	<ul> <li>審議結果:承認</li> </ul>
	=#RT@ (AATA = AATA = AA
	議題⑧ (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

・ 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
  - ・ レター「治験実施計画書 日本語版の誤訳に関するご連絡」の追加、同意説明文書の変更、治験分担医師の追加、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① 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 シンバイオ製薬株式会社の依頼による SyB C-1101 の骨髄異形成症候群に対する第 I 相臨床試験 (多施設共同オープン試験)
  - 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 シンバイオ製薬株式会社の依頼による A Phase III, International, Randomized, Controlled Study of Rigosertib versus Physician's Choice of Treatment in Patients with Myelodysplastic Syndrome after Failure of a Hypomethylating Agent
  - 治験分担医師の追加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
  - 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
  - 治験分担医師の追加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
  - 治験分担医師の追加並びにモニタリング報告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
  - 治験分担医師の追加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® 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
  - 治験実施計画書及び治験薬概要書の変更、「EU 規制当局承認前のアベルマブ治験薬 概要書(IB) V9 の提供(EU 外の治験実施医療機関向け)について」の追加、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. 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21. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行又は転移性尿路上皮癌 患者を対象とした第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22. 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
  - 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. チガソン有害事象詳細調査
  - 試験実施の可否を審議した。
  - 審議結果:承認
- 議題24. デファイテリオ静注 200mg 一般使用成績調査
  - 試験実施の可否を審議した。
  - 審議結果:承認
- 議題25. オプジーボ点滴静注 20mg・100mg・240mg 及びヤーボイ点滴静注液 50mg 併用療法 副作用・感染症詳細調査
  - 試験実施の可否を審議した。
  - 審議結果:承認