2020年度 第4回 治験審査委員会概要

開催日時:西暦2020年7月17日(金) 17:40 ~ 18:05

開催場所:京都第二赤十字病院C棟5階会議室

出席委員: (委員長)宇野 耕治 (副委員長)友金 幹視

> 長谷川 剛二、岡野 晋治、桂 奏、内田 真哉、前林 佳朗、大前 禎毅、中川 典子、正者 智昭、 真下照子、川本晃男、高野達也、水嶋則子、山本剛、大西健文、川原崎功、安西将也(順不同)

審議番号:

1.新規依頼(申請)治験の実施の可否

2.治験変更依頼による継続の可否

3.他施設あるいは海外における有害事象発生報告等による継続の可否 7.治験終了通知・開発中止通知

4.治験実施継続(実施状況報告書による)の可否

5.逸脱報告による継続の可否

6.モニタリング・監査結果報告

_											
整理番号				審		審議					
or	試験課題名等	相	申請科	議	審議内容						
承認番号	(一般名等)			No.		結 果					
G27-03	A Phase III, International, Randomized, Controlled Study of Rigosertib versus Physician's Choice of Treatment in Patients with Myelodysplastic Syndrome after Failar of a Hypomethylating Agent										
		III	血液内科	3	安全性情報等に関する報告	承認					
(治験コート*)	SyB L-1101			6	1 回						
(成分記号等)	Rigosertib sodium			_							
(依頼者)	シンバイオ製薬株式会社										
([A(A(-1))		l									
G28-04	メチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨髄異形成症候群(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,多施設共同,無作為化,非盲検試験										
	(SGI-110-07試験)	Ш	血液内科	4	治験実施計画書による継続審査	承認					
	guadecitabine										
	大塚製薬株式会社										
G29-06											
	(SGI-110-06試験)	Ш	血液内科	4	治験実施計画書による継続審査	承認					
	SGI-110										
	guadecitabine										
	大塚製薬株式会社										
G2018-01	子宮筋腫患者を対象にvilaprisanを投与した際の有効性及び安全性を評価することを目的とした多施設共同、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較試験										
	(Asteroid 4試験)	III	産婦人科	2	被験者への支払いについて、同意説明文書 等の変更	承認					
	BAY100267			3	安全性情報等に関する報告	承認					
	vilaprisan										
	バイエル薬品株式会社										
G2018-02	グアデシタビンの先行臨床試験に参加した被験者を対象とした非盲検、多施設共同、継続試験										
	(SGI-110-12試験)	Ш	血液内科	2	被験者への支払いに関する資料、治験実施計画書別紙1,2の変更	承認					
	SGI-110		1	6	1 回	承認					
	Guadecitabine		1								
	大塚製薬株式会社										
G2018-08	8 SyB L-0501RI(ベンダムスチン塩酸塩注射液剤)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(多施設共同オープンラベル試験)										
		Ι/Π	血液内科	3	安全性情報等に関する報告	承認					
	SyB L-0501RI		1								
	Bendamustine hydrochloride		1								
	シンバイオ製薬株式会社		1								
		!	I	l							

G2019-01	免疫抑制療法未治療の再生不良性貧血患者を対象としたAMG531第II/III相臨床試験										
	(AMG531-003)	II/III	血液内科	2	治験実施計画書、別冊の変更	承認					
	AMG531			2	治験分担医師の変更	承認					
	romiplostim (INN)			3	安全性情報等に関する報告	承認					
	協和発酵キリン株式会社										
G2019-03	03 アストラゼネカ株式会社依頼による未治療マントル細胞リンパ腫患者に対するAcalabrutinibの第Ⅲ相試験										
		Ш	血液内科	2	説明同意文書、治験薬概要書の変更	承認					
	ACP-196			3	安全性情報等に関する報告	承認					
	Acalabrutinib			4	治験実施計画書による継続審査	承認					
	アストラゼネカ株式会社										

注: 上記についてさらに詳しくお知りになりたい方は、別途治験管理室までご連絡ください。