

# 2020年度 第8回 治験審査委員会概要

開催日時:西暦2020年11月20日(金) 17:40 ~ 17:55

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、初田 貞明(順不同)

審議番号:

- |                                  |                 |
|----------------------------------|-----------------|
| 1.新規依頼(申請)治験の実施の可否               | 5.逸脱報告による継続の可否  |
| 2.治験変更依頼による継続の可否                 | 6.モニタリング・監査結果報告 |
| 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          |                 |

整理番号 or 承認番号	試験課題名等 (一般名等)	相	申請科	審 議 No.	審 議 内 容	審 議 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 Failure of a Hypomethylating Agent					
(治験コード) (成分記号等) (依頼者)	SyB L-1101 Rigosertib sodium シンバイオ製薬株式会社	III	血液内科	6	1 回	
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ピン(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) guadecitabine 大塚製薬株式会社	III	血液内科	2	治験実施期間の変更	承認
				3	当院で発生した重篤な有害事象報告(第1報:発熱)	承認
				3	当院で発生した重篤な有害事象報告(第2報:発熱→肺炎)	承認
G29-03	高血圧疾患に対するPRDS-001検証試験					
	PRDS-001 JIMRO		循環器内科	2	治験実施計画書別紙2の変更	承認
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) BAY100267 vilaprisan バイエル薬品株式会社	III	産婦人科	3	安全性情報等に関する報告	承認
G2018-02	グアデシタピ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) SGI-110 Guadecitabine 大塚製薬株式会社	III	血液内科	2	治験実施期間の変更	承認
G2018-08	SyB L-0501RI(ベンダムスチン塩酸塩注射液)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)					
	SyB L-0501RI Bendamustine hydrochloride シンバイオ製薬株式会社	I/II	血液内科	2	治験実施計画書別紙6の変更	承認
				3	安全性情報等に関する報告	承認
				6	2 回	
G2019-03	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					
	ACP-196 Acalabrutinib アストラゼネカ株式会社	III	血液内科	2	治験実施計画書の変更	承認
				3	安全性情報等に関する報告	承認

G2020-01	大塚製薬の依頼による再発又は難治性のDLBCL患者を対象としたOPB-111077の第 I 相試験					
	OPB-111077 大塚製薬株式会社	I	血液内科	2	治験実施計画書別添資料2の変更	承認
				3	安全性情報等に関する報告	承認

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。