2021年度 第2回 治験審査委員会概要

開催日時:西暦2021年5月21日(金) 17:50 ~ 18:15

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、中川 典子、正者 智昭、

真下照子、高野達也、水嶋則子、砂野高士、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				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
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)	Ш	産婦人科	7	治験終了報告	
(治験コード)	BAY100267					
(成分記号等)	vilaprisan					
(依頼者)	バイエル薬品株式会社					
G2018-02	2 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	治験協力者の変更	承認
	SGI-110					
	Guadecitabine					
	大塚製薬株式会社					
G2019-02	2 経皮的冠動脈血行再建術後のステント内再狭窄及び小血管に対するシロリムスコーティング冠動脈バルーン(ZM-001)の多施設共同試験					
			循環器内科	3	安全性情報等に関する報告	承認
	ZM-001					
	シロリムスコーティング冠動脈バルーン					
	ゼオンメディカル株式会社					
G2019-03	3 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	被験者への支払いに関する資料の変更	承認
	ACP-196			2	症例報告書の見本の変更	承認
	Acalabrutinib					
	アストラゼネカ株式会社					
G2020-01	11 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					
		I	血液内科	2	治験実施計画書別添資料2,3の変更	承認
	OPB-111077			2	治験分担医師、治験協力者(CRC)の変更	承認
				4	治験実施状況報告書による継続審査	承認
	大塚製薬株式会社					
G2020-02	再発・難治性低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫(NHL)患者を対象とするME-401の第II相臨床試験					
		П	血液内科	2	治験実施計画書(別冊)の変更	承認
(治験コート*)	ME-401			3	安全性情報等に関する報告	承認
(成分記号等)	Zandelisib		1			
(依頼者)	協和キリン					