

# 2021年度 第4回治験審査委員会概要

開催日時:西暦2021年7月16日(金) 17:10 ~ 17:25

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、藤井 法子、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 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
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					
(治験コード)	(Asteroid 4試験) BAY100267	III	産婦人科	6	1回	
(成分記号等)	vilaprisan					
(依頼者)	バイエル薬品株式会社					
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	治験実施計画書に関するレター発出、治験実施計画書別紙の変更	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1,2,3、治験薬概要書、添付文書、説明同意文書、参加カード、実施期間等の変更	承認
				4	治験実施状況報告書による継続審査	承認
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					
	ME-401 Zandelisib 協和キリン	II	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
G2020-03	グラクソ・スミスクライン株式会社による好酸球性副鼻腔炎患者を対象としたSB-240563の第III相試験					
	SB240563 Mepolizumab グラクソ・スミスクライン株式会社	III	耳鼻咽喉科	2	治験実施計画書別紙2の変更	承認
				3	安全性情報等に関する報告	承認
				3	安全性情報等に関する報告(前回報告漏れ分)	承認
G2021-01	せん妄の発症リスクが高い日本人被験者を対象としたMK-4305(スボレキサント)の第III相試験					
	MK-4305 Suvorexant MSD株式会社	III	精神科	2	治験実施計画書、別紙2、説明同意文書の変更	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。