

2022年度 第4回 治験審査委員会 概要

開催年月日 2022年7月22日(金曜日)

時 間 午後 5:15 ～ 午後 5:30 0時間 15分

場 所 C棟5階会議室

出席者氏名 ・委員長 : 宇野 耕治

・院内委員

(専 門) : 長谷川 剛二、岡野 晋治、前林 佳朗、塩津 弥生、藤井 法子、中川 典子、岡橋 孝侍、真下 照子

(非専門) : 岡本 吉弘、大西 健文

・院外委員

(専 門) : 川原崎 功

(非専門) : 安西 将也、初田 貞明

審議番号 1. 新規申請治験の実施の可否

2. 治験変更依頼の可否

3. 安全性情報等・重篤な有害事象による可否

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

報告事項 6. モニタリング・監査結果報告

7. 迅速審査報告

8. 治験終了通知・開発中止通知

9. その他

整理番号	審議番号	議題 / 審議内容	審議結果
G2019-03		アストラゼネカ株式会社の依頼によるマントル細胞リンパ腫患者を対象とした BR(ベンダムスチン+リツキシマブ)療法単独とacalabrutinib+BR療法併用の第Ⅲ相試験	
	2	治験薬概要書、治験分担医師	承認
	3	安全性情報等	承認
	4	実施状況報告書	
	5	緊急の危険回避以外	承認
G2020-01		大塚製薬株式会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたOPB-111077の第Ⅰ相試験	
	2	説明文書、同意文書、治験実施計画書別紙、添付文書	承認
G2020-02		協和キリン株式会社の依頼による非ホジキンリンパ腫患者を対象としたME-401の第Ⅱ相試験	
	2	治験分担医師	承認
	3	安全性情報等	承認
	6	モニタリング3回	
G2021-01		MSD株式会社の依頼によるせん妄の発症リスクが高い日本人を対象としたMK-4305(スポレキサント)の第Ⅲ相試験	
	2	治験協力者	承認
	3	安全性情報等	承認
	5	緊急の危険回避以外	承認
	6	特に問題なし	
G2021-02		サノフィ株式会社の依頼による鼻茸を伴う慢性副鼻腔炎患者を対象としたデュピルマブの第Ⅳ相試験	
	2	治験協力者	承認
	3	年次報告	承認
G2021-03		塩野義製薬株式会社の依頼によるSARS-CoV-2感染者を対象としたS-217622の第Ⅱ/Ⅲ相試験	
	2	治験実施計画書	承認
	3	研究報告	承認
	6	特に問題なし	
G2022-01		アストラゼネカ株式会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象とした、アカラブルチニブ+R-CHOP併用療法またはR-CHOP単独療法の第Ⅲ相試験	
	3	安全性情報等	承認