川添 3 平成 28 年度	第5回 治験審査委員会 会議の記録の概要
開催日時	平成 28 年 8 月 16 日 (火曜日) 18:00 ~ 18:45
開催場所	公立学校共済組合中国中央病院 講堂B
出席委員名	石井 啓太・原 景子・玄馬 顕一・内藤 洋子・三宅 美恵子・
	梶原 正光・三上 真宏・江藤 精二・馬屋原 通子
議題及び審	議題1. 株式会社新日本科学PPDの依頼による濾胞性リンパ腫患者を対象
議結果を含	に CT-P10 とリツキサンの有効性及び安全性を比較する第Ⅲ相試
む主な議論	験
の概要	【審議事項】
	1) 安全性情報等に関する報告を受け治験の継続の適否について審議した
	審議結果:承認
	議題 2. 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 【審議事項】 1) 安全性情報等に関する報告を受け治験の継続の適否について審議した審議結果:承認 2) 治験に関する変更申請を受け治験の継続の適否について審議した審議結果:承認
	議題3.ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による未治療 の多発性骨髄腫患者を対象としたBMS-901608の国内第2相臨床試験 【審議事項】 1) 安全性情報等に関する報告を受け治験の継続の適否について審議した
1	

審議結果:承認

議題 4. 第一三共株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたデ ノスマブ (AMG162) の第**IV**相試験

【審議事項】

1) 安全性情報等に関する報告を受け治験の継続の適否について審議した

審議結果:承認

1) 治験に関する変更申請を受け治験の継続の適否について審議した

審議結果:承認

議題5. 大塚製薬株式会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象とし た SGI-110 の第Ⅲ相試験

【審議事項】

1) 安全性情報等に関する報告を受け治験の継続の適否について審議した

審議結果:承認

2) 治験に関する変更申請を受け治験の継続の適否について審議した

審議結果:承認 【報告事項】

- 1) 症例追加・分担医師変更の報告(迅速審査)
- 2) 逸脱報告

議題 6. セルジーン株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型 B 細胞性リンパ腫患者を対象とした CC-5013 (レナリドミド) の第 3 相試験

【審議事項】

1) 重篤な有害事象に関する報告を受け治験継続の適否について審議した

審議結果:承認

2) 安全性情報等に関する報告を受け治験の継続の適否について審議した

審議結果:承認

3) 治験に関する変更申請を受け治験の継続の適否について審議した

審議結果:承認

議題7.セルジーン株式会社の依頼による再発又は難治性の低悪性度リンパ腫患者を対象としたCC-5013(レナリドミド)の第3相試験

【審議事項】

1) 安全性情報等に関する報告を受け治験の継続の適否について審議した

審議結果:承認

2) 治験に関する変更申請を受け治験の継続の適否について審議した

審議結果:承認

議題 8. セルジーン株式会社の依頼による未治療の濾胞性リンパ腫患者を 対象としたリツキシマブ+レナリドミド (CC-5013) を投与した場 合と、リツキシマブ+化学療法に続いてリツキシマブを投与した 場合の有効性及び 安全性を比較する第3相非盲検ランダム化試 験

【審議事項】

1) 安全性情報等に関する報告を受け治験の継続の適否について審議した

審議結果:承認

2) 治験に関する変更申請を受け治験の継続の適否について審議した

審議結果:承認

議題 9. サノフィ株式会社の依頼による Dupilumab の喘息に関する前試験

に参加した喘息患者を対象とした dupilumab の後期第Ⅱ相/Ⅲ相 試験

【審議事項】

1) 安全性情報等に関する報告を受け治験の継続の適否について審議した

審議結果:承認

2) 治験に関する変更申請を受け治験の継続の適否について審議した

審議結果:承認

議題 10. サノフィ株式会社の依頼による持続型喘息の患者を対象とした dupi1umab の第Ⅲ相試験

【審議事項】

1) 安全性情報等に関する報告を受け治験の継続の適否について審議した

審議結果:承認

2) 治験に関する変更申請を受け治験の継続の適否について審議した

審議結果:承認

議題 11. 杏林製薬株式会社の依頼による KRP-AM1977Y 第 III 相臨床試験 (市中肺炎)

【審議事項】

2) 治験に関する変更申請を受け治験の継続の適否について審議した

審議結果:承認

議題12. 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による COPD 患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロールの COPD 増悪に対する効果を評価する第Ⅲ相試験

【審議事項】

1) 安全性情報等に関する報告を受け治験の継続の適否について審議した

審議結果:承認

【報告事項】

1) 年次報告

議題 13. 丸石製薬株式会社の依頼による MRQ-01 の第Ⅲ相臨床試験 丸石製薬株式会社の依頼による MRQ-01 の長期投与試験

【審議事項】

1) 安全性情報等に関する報告を受け治験の継続の適否について審議した

審議結果:承認

2) 治験に関する変更申請を受け治験の継続の適否について審議した

審議結果:承認

別添3

平成 28年度 第5回 治験審査委員会 会議の記録の概要

議題 14. 第一三共株式会社の依頼による DS-5565 第Ⅲ相国際共同試験 (糖尿病性末梢神経障害性疼痛)

【審議事項】

1) 安全性情報等に関する報告を受け治験の継続の適否について審議した審議結果:承認

議題 15. その他