群馬県済生会前橋病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時開催場所	2020年9月15日(火) 17:15 ~ 18:15 群馬県済生会前橋病院 A 棟 3 階 会議室 B	
出席委員名		吉田 仁志、細内 康男、福田 丈了、三島 敬一郎、髙田 覚、近藤 信 健二、荻原 琢男、千葉 千恵美、中道 美代子
議題及び含物の一個では、一般では、一般では、一般では、一般では、一般では、一般では、一般では、一般	【審議事項議題①	原】 アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病を対象としたベネトクラ クスの拡大治験 「治験依頼書」に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 審議結果:承認
	議題②	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネト クラクスの第Ⅲ相試験
		「治験実施状況報告書」に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性 について審議した。 審議結果:承認
	議題③	日本新薬株式会社の依頼による NS-87 の臨床第 I / II 相試験
		「重篤な有害事象に関する報告書」「安全性情報等に関する報告書」 「治験に関する変更申請書」に基づき、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。
		審議結果:承認
	議題④	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による強化療法の適応とならない新規に 診断された急性骨髄性白血病又は高リスク骨髄異形成症候群の日本人患者 を対象に Cusatuzumab とアザシチジンの併用投与を検討する第1相試験
		「安全性情報等に関する報告書」「治験に関する変更申請書」に基づき、 引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
		審議結果:承認
	議題⑤	アステラス製薬株式会社の依頼による第 I / II 相試験
		「安全性情報等に関する報告書」「治験実施状況報告書」に基づき、 引き続き治験を実施すること の妥当性について審議した。
		審議結果:承認
	議題⑥	第一三共株式会社の依頼による急性骨髄白血病患者を対象としたキザル チニブ (AC220) の第Ⅲ相試験

		「安全性情報等に関する報告書」「治験に関する変更申請書」 「治験実施状況報告書」に基づき、引き続き治験を実施すること の妥当性について審議した。 審議結果:承認
	議題⑦	再発又は難治性急性骨髄性白血病(AML)及び再発又は難治性高リスク骨髄異形成症候群(MDS)患者を対象とした ASP7517 の安全性, 忍容性及び有効性を検討する第 1/2 相非盲検試験
		「重篤な有害事象に関する報告書」「安全性情報等に関する報告書」 「治験実施状況報告書」に基づき、引き続き治験を実施することの 妥当性について審議した。
		審議結果:承認 以上
特記事項	特になし	