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

	2021 = 1		
開催日時 開催場所	2021 年 4 月 20 日(火) 17:56 ~ 18:31 群馬県済生会前橋病院 C 棟 4 階 特別会議室		
出席委員名	茂木 晃、吉田 仁志、細内 康男、福田 丈了、三島 敬一郎、髙田 覚、 近藤 信晶、井上 健二、荻原 琢男、千葉 千恵美、中道 美代子		
	【審議事項】		
議題及び含地震を含めて、大学のでは、	議題①	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	
		「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②	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	
		「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③	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④	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	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	
		「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⑥ 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 「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
	【報告事項】 以下について報告された。
	議題① ブルトン型チロシンキナーゼ (BTK) 阻害薬イブルチニブのステロイド 依存性/抵抗性の慢性移植片対宿主病 (cGVHD) 患者を対象とした第3相 試験
	安全性情報に関するご報告 -イブルチニブ研究報告に関する情報の 取り扱いについて-(作成日:2021年3月23日)を報告した。
	以上
特記事項	特になし