

千葉市立青葉病院 会議の記録の概要

開催日時	西暦 2020 年 12 月 23 日(水) 17:00 ~18:23
開催場所	ホールあおば
出席委員名	岡野 達弥、横田 朗、橘川 嘉夫、坂本 雅昭、篠田 直之、青墳 章代、 窪澤 仁、古川 博則、樋口 久美子、鈴木 繁明、西村 和広、 上野 光一、石井 早苗
欠席委員名	なし
議題及び審議結果を含む議論の概要	<p>【審議事項・報告事項】</p> <p>議題①MSD 株式会社の依頼による MK-4482 の第 2/3 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験内容等の説明の後、治験実施の妥当性について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題②中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎の被験者を対象とした TD-1473 を用いた寛解導入療法及び寛解維持療法の有効性及び安全性を評価する第 2b/3 相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、反復投与、プラセボ対照、並行群間試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験に関する変更について説明があり、治験継続について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題③潰瘍性大腸炎 (UC) 患者を対象とした、TD-1473 の安全性及び忍容性を評価する 3 年間の多施設、長期安全性 (LTS) 試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施状況について説明があり、治験継続について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題④第一三共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キザルチニブ (AC220) の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報の報告について説明があり、治験継続について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑤アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病患者を対象とする ASP2215 の第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報の報告について説明があり、治験継続について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑥アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髄性白血病患者を対象とした第Ⅰ/Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報の報告、並びに治験に関する変更について説明があり、治験継続について審議した。 <p>審議結果：承認</p>

	<p>議題⑦日本新薬株式会社の依頼による NS-17 の臨床第Ⅱ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・当院における重篤な有害事象について説明があり、治験継続について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑧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</p> <ul style="list-style-type: none">・治験実施状況について説明があり、治験継続について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑨R788 の慢性特発性血小板減少性紫斑病患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験</p> <ul style="list-style-type: none">・治験実施状況について説明があり、治験継続について審議した。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑩アストラゼネカ株式会社の依頼による好酸球増多症候群の患者を対象としたベンラリズマブの第Ⅲ相試験</p> <ul style="list-style-type: none">・治験に関する変更について説明があり、治験継続について審議した。 <p>審議結果：承認</p>
特記事項	