

千葉市立青葉病院 会議の記録の概要

開催日時	西暦 2021 年 10 月 27 日(水) 17:00 ~18:05
開催場所	ホールあおば
出席委員名	六角 智之、横田 朗、橘川 嘉夫、坂本 雅昭、篠田 直之、青墳 章代、古川 博則、久保 ひろみ、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①中等症 COVID-19 の入院成人患者を対象に、エアロゾル化 JH509 の安全性及び有効性を評価する、無作為化、二重盲検、プラセボ対照試験</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②MSD 株式会社の依頼による MK-4482 の成人非入院患者対象の第 2/3 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③重症化リスクの低い症候性の成人 COVID-19 外来患者を対象に PF-07321332／リトナビル経口投与の有効性および安全性をプラセボと比較検討する第 2/3 相、二重盲検、2 群比較、介入試験</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> <ul style="list-style-type: none"> 治験依頼者より発行されたレターについて報告した。 <p>報告：確認</p> <p>議題④重症化リスクの高い症候性の成人 COVID-19 外来患者を対象に PF-07321332／リトナビル経口投与の有効性および安全性をプラセボと比較検討する第 2/3 相、二重盲検、2 群比較、介入試験</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> <ul style="list-style-type: none"> 治験依頼者より発行されたレターについて報告した。 <p>報告：確認</p> <p>議題⑤第一三共株式会社の依頼による急性骨髓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⑥アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髓性白血病を対象とする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⑦アステラス製薬株式会社の依頼による未治療の急性骨髓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"> ・安全情報の報告、並びに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⑨ユーシービージャパン株式会社の依頼による免疫性血小板減少症に対する Rozanolixizumab の第Ⅲ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⑩ノバルティスファーマ株式会社の依頼による骨髓異形成症候群の患者を対象としたエルトロンボパグの第Ⅱ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⑪ブリストル・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による骨髓異形成症候群日本人患者に対する ACE-536 の第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⑫武田薬品工業株式会社依頼のフィラデルフィア染色体陽性急性リンパ性白血病 (Ph+ ALL) と新たに診断された患者を対象に強度減弱化学療法併用下でポナチニブをイマチニブと比較検討する無作為化非盲検多施設共同第3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>
特記事項	