

千葉市立青葉病院 会議の記録の概要

開催日時 開催場所	西暦 2021 年 9 月 22 日 (水) 17 : 00 ~ 17 : 50 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（議題⑨より参加）、篠田 直之、 青墳 章代、古川 博則、鈴木 繁明、西村 和広、上野 光一、石井 早苗
欠席委員名	久保 ひろみ
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アストラゼネカ株式会社の依頼による成人外来患者を対象に、AZD7442 による COVID-19 治療を検討する第Ⅲ相二重盲検プラセボ対照試験</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"> ・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>

議題⑥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

- ・ 治験依頼者より発行されたレターについて報告した。

報告：確認

議題⑦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

- ・ 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。

審議結果：承認

議題⑧アステラス製薬株式会社依頼の急性骨髄性白血病を対象とするASP2215の第Ⅲ相試験

- ・ 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。

審議結果：承認

議題⑨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

- ・ 安全性情報の報告、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。

審議結果：承認

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

- ・ 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。

審議結果：承認

議題⑪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

- ・ 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。

審議結果：承認

議題⑫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

- ・ 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。

審議結果：承認

議題⑬ノバルティスファーマ株式会社の依頼による骨髄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

- ・ 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。

審議結果：承認

	<p>議題⑭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髄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⑮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、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>
特 記 事 項	