

平成27年度 第11回NTT関東病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時:2016年3月24日(木) 17:30~18:30

開催場所:NTT関東病院 6階A1・A2会議室

出席委員名:臼杵、小林、鈴木、近藤、渡辺、栗屋、安原、岡田、加藤、栗原

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

【新規審議事項】

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
1	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹患者を対象としたQGE031の継続投与試験	新規治験の実施の可否

治験依頼者より、本治験の概要の説明及び審査担当委員より説明文書等についての質問事項に対する回答がなされた。それらを含めて治験依頼者退席の上、審議・採決され、承認された。

<審議結果>

承認

【継続審議事項】

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
1	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
2	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
3	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
4	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107の第Ⅲ相試験	継続審査(年度更新)
5	セルジーン株式会社依頼による骨髄異形成症候群患者を対象としたCC-5013の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
6	第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象としたCS-747S(プラスグレレル塩酸塩)の既存治療対照第Ⅲ相二重盲検比較試験	安全性情報報告
7	第一三共株式会社の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象としたCS-747S(プラスグレレル塩酸塩)の既存治療対照第Ⅲ相二重盲検比較試験	実施計画書(別紙)の改訂等
8	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を有する被験者に対する維持療法としてのCP-690,550経口投与の多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験	治験分担医師・協力者リストの変更
9	ファイザー株式会社の依頼による中等症から重症の潰瘍性大腸炎を有する被験者を対象としたCP-690,550の多施設共同非盲検試験	治験分担医師・協力者リストの変更
10	日本イーライリリー株式会社依頼による乾癬患者を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
11	日本イーライリリー株式会社依頼による乾癬患者を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
12	日本イーライリリー株式会社依頼による乾癬患者を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験	安全性情報報告

13	藤本製薬株式会社の依頼によるFPF300の第Ⅰ／Ⅱ相試験	実施計画書(別紙)の改訂等
14	MSD株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験	安全性情報報告
15	MSD株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験	安全性情報報告
16	日本ベーリンガーインゲルハイム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BI6727の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
17	日本ベーリンガーインゲルハイム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BI6727の第Ⅲ相試験	治験薬概要書の改訂
18	日本ベーリンガーインゲルハイム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BI6727の第Ⅲ相試験	実施計画書(別紙)の改訂等
19	エーザイ株式会社の依頼によるPPI抵抗性逆流性食道炎患者を対象としたE3810の第Ⅲ相臨床試験	治験分担医師・協力者リストの変更
20	大塚製薬株式会社の依頼によるOCV-501の第Ⅱ相試験	継続審査(年度更新)
21	武田薬品工業株式会社依頼によるクローン病を対象とした、MLN0002の第3相試験	安全性情報報告
22	武田薬品工業株式会社依頼によるクローン病を対象とした、MLN0002の第3相試験	安全性情報報告
23	武田薬品工業株式会社依頼によるクローン病を対象とした、MLN0002の第3相試験	安全性情報報告
24	武田薬品工業株式会社依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002の第3相試験	安全性情報報告
25	武田薬品工業株式会社依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002の第3相試験	安全性情報報告
26	武田薬品工業株式会社依頼による潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002の第3相試験	安全性情報報告
27	協和発酵キリン株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたKHK4827の第Ⅲ相臨床試験(継続長期投与試験)	実施計画書の改訂、実施計画書(別紙)の改訂等、同意文書・説明文書の改訂、契約内容の変更
28	サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの非盲検試験	その他の審査事項(継続)
29	サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの非盲検試験	安全性情報報告
30	サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの非盲検試験	安全性情報報告

31	サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの非盲検試験	安全性情報報告
32	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第 I 相試験	安全性情報報告
33	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第 I 相試験	安全性情報報告
34	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第 I 相試験	実施計画書の改訂、実施計画書(別紙)の改訂等、契約内容の変更
35	エーザイ株式会社の依頼による血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者を対象としたE5501の第3相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
36	OPEN-LABEL STUDY FOR LACOSAMIDE AS MONOTHERAPY IN JAPANESE ADULTS WITH PARTIAL-ONSET SEIZURES WITH OR WITHOUT SECONDARY GENERALIZATION commissioned by UCB Japan Co., Ltd ユーシービージャパン株式会社の依頼による二次性全般化を含む部分発作を有する日本人の成人患者を対象としたLACOSAMIDE単剤療法の非盲検試験	安全性情報報告
37	OPEN-LABEL STUDY FOR LACOSAMIDE AS MONOTHERAPY IN JAPANESE ADULTS WITH PARTIAL-ONSET SEIZURES WITH OR WITHOUT SECONDARY GENERALIZATION commissioned by UCB Japan Co., Ltd ユーシービージャパン株式会社の依頼による二次性全般化を含む部分発作を有する日本人の成人患者を対象としたLACOSAMIDE単剤療法の非盲検試験	安全性情報報告
38	OPEN-LABEL STUDY FOR LACOSAMIDE AS MONOTHERAPY IN JAPANESE ADULTS WITH PARTIAL-ONSET SEIZURES WITH OR WITHOUT SECONDARY GENERALIZATION commissioned by UCB Japan Co., Ltd ユーシービージャパン株式会社の依頼による二次性全般化を含む部分発作を有する日本人の成人患者を対象としたLACOSAMIDE単剤療法の非盲検試験	安全性情報報告
39	バイエル薬品株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたリパーロキサバンの第III相臨床試験	安全性情報報告
40	深在性真菌症を対象としたMSD株式会社の依頼によるMK-5592の第III相臨床試験	安全性情報報告
41	深在性真菌症を対象としたMSD株式会社の依頼によるMK-5592の第III相臨床試験	治験薬概要書の改訂
42	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による中等症以上の日本人再生不良性貧血患者を対象としたエルトロンボバグの有効性及び安全性を検討する非ランダム化、オープンラベル、第 II 相試験	安全性情報報告
43	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による中等症以上の日本人再生不良性貧血患者を対象としたエルトロンボバグの有効性及び安全性を検討する非ランダム化、オープンラベル、第 II 相試験	実施計画書の改訂
44	アストラゼネカ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象としたMEDI7183の第 II 相試験	安全性情報報告
45	アストラゼネカ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を対象としたMEDI7183の第 II 相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
46	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第 I 相試験	安全性情報報告

47	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第 I 相試験	安全性情報報告
48	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第 I 相試験	継続審査(年度更新)
49	アステラス製薬株式会社の依頼によるASP2215の第 I 相試験	実施計画書(別紙)の改訂等
50	サノフィ株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎患者に対するDupilumabの有効性及び長期安全性を示すための無作為化プラセボ対照二重盲検試験試験(第III相)	その他の審査事項(継続)
51	サノフィ株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎患者に対するDupilumabの有効性及び長期安全性を示すための無作為化プラセボ対照二重盲検試験試験(第III相)	安全性情報報告
52	サノフィ株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎患者に対するDupilumabの有効性及び長期安全性を示すための無作為化プラセボ対照二重盲検試験試験(第III相)	安全性情報報告
53	サノフィ株式会社の依頼による中等症から重症のアトピー性皮膚炎患者に対するDupilumabの有効性及び長期安全性を示すための無作為化プラセボ対照二重盲検試験試験(第III相)	安全性情報報告
54	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による急性心不全患者を対象としたRLX030の第III相試験	安全性情報報告
55	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の局面型乾癬患者を対象としたCNT01959(guselkumab)の有効性及び安全性を評価する多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 第III相試験	安全性情報報告
56	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象としたCNT0 1959 (Guselkumab) の有効性及び安全性を評価する多施設共同, オープンラベル, 第III相試験	安全性情報報告
57	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第III相国際共同試験(PHN)	安全性情報報告
58	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第III相国際共同試験(PHN)	安全性情報報告
59	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第III相国際共同試験(PHN)	安全性情報報告
60	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第III相国際共同試験(PHN)	安全性情報報告
61	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第III相国際共同試験(PHN)	治験分担医師・協力者リストの変更
62	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼によるGS-0387(Momelotinib)とルキソリチニブの骨髄線維症患者を対象とした第3相試験	安全性情報報告
63	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼によるGS-0387(Momelotinib)とルキソリチニブの骨髄線維症患者を対象とした第3相試験	安全性情報報告
64	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼によるGS-0387(Momelotinib)とルキソリチニブの骨髄線維症患者を対象とした第3相試験	安全性情報報告

65	大塚製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性情報報告
66	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による再生不良性貧血に対するエルトロンボパグの臨床評価 -中等症以上の未治療日本人再生不良性貧血患者を対象として、抗ヒト胸腺細胞免疫グロブリン (Anti-thymocyte globulin; ATG)/シクロスポリン (Cyclosporin A; CsA)併用下におけるエルトロンボパグの有効性及び安全性を検討する非対照、非盲検、第Ⅱ相試験-	実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂
67	グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による再生不良性貧血に対するエルトロンボパグの臨床評価 -中等症以上の未治療日本人再生不良性貧血患者を対象として、抗ヒト胸腺細胞免疫グロブリン (Anti-thymocyte globulin; ATG)/シクロスポリン (Cyclosporin A; CsA)併用下におけるエルトロンボパグの有効性及び安全性を検討する非対照、非盲検、第Ⅱ相試験-	安全性情報報告
68	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社によるステント留置を伴う経皮的冠動脈インターベンション後の非弁膜症性心房細動患者を対象としたダビガトランエテキシラートの第Ⅲb相試験	安全性情報報告
69	味の素製薬株式会社の依頼によるAJM300の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験	治験分担医師・協力者リストの変更
70	大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-7888の骨髄異形成症候群 (MDS) 患者を対象とした第1/2相臨床試験	安全性情報報告
71	大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-7888の骨髄異形成症候群 (MDS) 患者を対象とした第1/2相臨床試験	安全性情報報告
72	大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-7888の骨髄異形成症候群 (MDS) 患者を対象とした第1/2相臨床試験	治験分担医師・協力者リストの変更
73	大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-7888の骨髄異形成症候群 (MDS) 患者を対象とした第1/2相臨床試験	重篤な有害事象の発生報告
74	大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-7888の骨髄異形成症候群 (MDS) 患者を対象とした第1/2相臨床試験	重篤な有害事象の発生報告
75	大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-7888の骨髄異形成症候群 (MDS) 患者を対象とした第1/2相臨床試験	重篤な有害事象の発生報告
76	大日本住友製薬株式会社の依頼によるDSP-7888の骨髄異形成症候群 (MDS) 患者を対象とした第1/2相臨床試験	重篤な有害事象の発生報告
77	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹患者を対象としたQGE031の第Ⅱ相試験	安全性情報報告
78	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による既治療低悪性度非ホジキンリンパ腫被験者を対象としたidelalisib (GS-1101)の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
79	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による既治療低悪性度非ホジキンリンパ腫被験者を対象としたidelalisib (GS-1101)の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
80	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による既治療低悪性度非ホジキンリンパ腫被験者を対象としたidelalisib (GS-1101)の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
81	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による既治療低悪性度非ホジキンリンパ腫被験者を対象としたidelalisib (GS-1101)の第Ⅲ相試験	安全性情報報告

82	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による既治療低悪性度非ホジキンリンパ腫被験者を対象としたidelalisib(GS-1101)の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
83	シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による既治療低悪性度非ホジキンリンパ腫被験者を対象としたidelalisib(GS-1101)の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
84	A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Safety and Efficacy of Ustekinumab Induction and Maintenance Therapy in Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis commissioned by Janssen Pharmaceuticals, Inc. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたUstekinumabによる寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相, 多施設共同, プラセボ対照二重盲検比較試験	安全性情報報告
85	A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Safety and Efficacy of Ustekinumab Induction and Maintenance Therapy in Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis commissioned by Janssen Pharmaceuticals, Inc. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたUstekinumabによる寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相, 多施設共同, プラセボ対照二重盲検比較試験	治験分担医師・協力者リストの変更
86	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象としたCNTO 1959の有効性及び安全性を評価する多施設共同, ランダム化, 二重盲検, プラセボ対照, 第Ⅲ相試験	安全性情報報告
87	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第Ⅲ相国際共同試験(PHN)	安全性情報報告
88	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第Ⅲ相国際共同試験(PHN)	安全性情報報告
89	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第Ⅲ相国際共同試験(PHN)	安全性情報報告
90	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第Ⅲ相国際共同試験(PHN)	安全性情報報告
91	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	安全性情報報告
92	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	安全性情報報告
93	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	実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂
94	大塚製薬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SGI-110の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
95	大塚製薬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SGI-110の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象の発生報告
96	大塚製薬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SGI-110の第Ⅲ相試験	重篤な有害事象の発生報告
97	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	安全性情報報告

98	第一三共株式会社の依頼による第I相試験	実施計画書(別紙)の改訂等
----	---------------------	---------------

<審議結果>

各治験において関与している委員は退席の上、審議・採決が行われ「承認する」とこととした。

【報告事項】

報告が問題なく了承された。

議題番号	記録の概要用 課題名	事項
1	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象としたAMN107の第Ⅲ相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
2	エーザイ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎患者を対象としたE6005の臨床第2相試験	開発中止等報告
3	佐藤製薬株式会社の依頼による爪白癬患者を対象としたSKN-08の比較臨床試験(第Ⅱ相/第Ⅲ相)	医薬品製造販売承認取得報告
4	ファイザー株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎を有する被験者に対する維持療法としてのCP-690,550経口投与の多施設共同、プラセボ対照、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
5	日本イーライリリー株式会社依頼による乾癬患者を対象としたLY2439821の第Ⅲ相試験	審査対象とならない軽微な変更
6	MSD株式会社の依頼による中等症から重症の局面型皮疹を有する乾癬(尋常性乾癬及び関節症性乾癬を含む)患者を対象としたSCH900222/MK-3222の第Ⅲ相試験、及び長期安全性延長試験	審査対象とならない軽微な変更
7	エーザイ株式会社の依頼によるPPI抵抗性逆流性食道炎患者を対象としたE3810の第Ⅲ相臨床試験	審査対象とならない軽微な変更
8	大塚製薬株式会社の依頼によるOCV-501の第Ⅱ相試験	その他の報告
9	武田薬品工業株式会社依頼によるクローン病を対象とした、MLN0002の第3相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
10	サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの非盲検試験	その他の報告
11	エーザイ株式会社の依頼による血小板減少症を伴う慢性肝疾患患者を対象としたE5501の第3相試験	審査対象とならない軽微な変更
12	バイエル薬品株式会社の依頼による慢性心不全患者を対象としたリパーロキサバンの第Ⅲ相臨床試験	その他の報告
13	深在性真菌症を対象としたMSD株式会社の依頼によるMK-5592の第Ⅲ相臨床試験	その他の報告
14	Celgene Corporationの依頼によるアトピー性皮膚炎を有する被験者を対象とした第Ⅱ相試験	治験終了(中止・中断)の報告
15	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による中等症から重症の局面型乾癬患者を対象としたCNT01959(guselkumab)の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相試験	その他の報告

16	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による膿疱性乾癬患者又は乾癬性紅皮症患者を対象としたCNTO 1959 (Guselkumab) の有効性及び安全性を評価する多施設共同、オープンラベル、第Ⅲ相試験	その他の報告
17	第一三共株式会社の依頼によるDS-5565第Ⅲ相国際共同試験 (PHN)	逸脱(緊急回避を除く)報告
18	日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社によるステント留置を伴う経皮的冠動脈インターベンション後の非弁膜症性心房細動患者を対象としたダビガトランエテキシラートの第Ⅲb相試験	審査対象とならない軽微な変更
19	味の素製薬株式会社の依頼によるAJM300の活動期潰瘍性大腸炎患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
20	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性特発性蕁麻疹患者を対象としたQGE031の第Ⅱ相試験	その他の報告
21	A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, Multicenter Protocol to Evaluate the Safety and Efficacy of Ustekinumab Induction and Maintenance Therapy in Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis commissioned by Janssen Pharmaceuticals, Inc. ヤンセンファーマ株式会社の依頼による活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたUstekinumabによる寛解導入療法及び寛解維持療法の安全性及び有効性評価を目的とした第Ⅲ相、多施設共同、プラセボ対照二重盲検比較試験	その他の報告
22	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象としたCNTO 1959の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相試験	その他の報告
23	ヤンセンファーマ株式会社の依頼による掌蹠膿疱症患者を対象としたCNTO 1959の有効性及び安全性を評価する多施設共同、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第Ⅲ相試験	その他の報告
24	大塚製薬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SGI-110の第Ⅲ相試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
25	第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験	その他の報告
26	レオファーマ株式会社の依頼によるLEO 80185ゲルの尋常性乾癬の患者を対象とした第Ⅲ相試験	その他の報告
27	シンバイオ製薬株式会社依頼による骨髄異形成症候群を対象としたSyB C-1101とアザシチジン併用による第Ⅰ相臨床試験	迅速審査報告
28	シンバイオ製薬株式会社依頼によるDNAメチル化阻害剤治療抵抗性の骨髄異形成症候群患者を対象に SyB L-1101と医師が選択した治療を比較した、第Ⅲ相、国際共同、無作為化、比較対照試験	迅速審査報告
29	協和発酵キリン株式会社依頼による免疫抑制療法に不応又は免疫抑制療法が適用とならない再生不良性貧血患者を対象としたAMG531の第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験	審査対象とならない軽微な変更

【特記事項】

次回のIRB日程について、以下の通り委員に確認を行った。

次回 4月19日(火)17:30より

(次々回 5月17日(火)17:30より予定)