

## 2019年度 第10回NTT東日本関東病院治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時: 2020年1月21日(火) 17:30~18:20

開催場所: NTT関東病院 6階A1・A2会議室

出席委員名: 臼杵、大江(新規2件目より)、坂本、樺山、安原、岡田、近藤、藤本、矢後、加藤、山崎

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	アプヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたペネトクラクスの第Ⅲ相試験	新規治験の実施の可否

治験責任医師より、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責任医師退席の上、審議・採決され、承認された。

<審議結果>

承認

2	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたBMS-986165の第Ⅲ相長期試験	新規治験の実施の可否
---	--	------------

治験分担医師より、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分担医師退席の上、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	サ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
2	サ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	継続審査(年度更新)
3	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	安全性情報報告
4	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	安全性情報報告
5	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	安全性情報報告
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	治験薬概要書の改訂
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髄性白血病患者を対象とした第Ⅰ/Ⅱ相試験	実施計画書(別紙)の改訂等
8	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	安全性情報報告
9	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	治験分担医師・協力者リストの変更
10	アステラス製薬株式会社の依頼によるエンザルタミド製造販売後臨床試験	安全性情報報告
11	アステラス製薬株式会社の依頼によるエンザルタミド製造販売後臨床試験	安全性情報報告

12	大塚製薬株式会社の依頼によるメチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨髄異形成症候群(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象としたグアデシタピン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検試験	安全性情報報告
13	大塚製薬株式会社の依頼によるメチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨髄異形成症候群(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象としたグアデシタピン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、非盲検試験	治験分担医師・協力者リストの変更
14	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
15	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
16	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
17	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	治験分担医師・協力者リストの変更
18	中外製薬株式会社依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験	実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂、実施計画書(別紙)の改訂等、治験分担医師・協力者リストの変更、契約内容の変更、被験者への支払いに関する資料
19	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネクラクスの第Ⅲ相試験	安全性情報報告
20	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネクラクスの第Ⅲ相試験	実施計画書(別紙)の改訂等、契約内容の変更
21	アッヴィ合同会社の依頼による中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与におけるrisankizumabの安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験(LIMITLESS試験)	安全性情報報告
22	アッヴィ合同会社の依頼による中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与におけるrisankizumabの安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験(LIMITLESS試験)	安全性情報報告
23	ファイザー株式会社の依頼による初発の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたボスチニブの第2相試験	実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂
24	アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるEculizumab使用経験のある成人発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象としたALXN1210の第Ⅲ相試験	安全性情報報告
25	アレクシオンファーマ合同会社の依頼によるEculizumab使用経験のある成人発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象としたALXN1210の第Ⅲ相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
26	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	治験分担医師・協力者リストの変更
27	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼によるPKC412の第Ⅱ相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
28	日本新薬株式会社の依頼によるNS-17の臨床第Ⅱ相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
29	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネクラクスの第Ⅲ相試験②	安全性情報報告
30	アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネクラクスの第Ⅲ相試験②	治験分担医師・協力者リストの変更
31	ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象としたUCB4940の有効性、安全性を評価する多施設共同、二重盲検、第Ⅲ相試験	安全性情報報告

32	武田薬品工業の依頼による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者に対する一次治療としてのPevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相比較試験	安全性情報報告
33	武田薬品工業の依頼による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者に対する一次治療としてのPevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相比較試験	安全性情報報告
34	武田薬品工業の依頼による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者に対する一次治療としてのPevonedistat+アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相比較試験	治験分担医師・協力者リストの変更
35	ムンディファーマ株式会社の依頼による日本人再発・難治性造血管腫瘍患者を対象としたEDO-S101の第I相臨床試験	安全性情報報告
36	ムンディファーマ株式会社の依頼による日本人再発・難治性造血管腫瘍患者を対象としたEDO-S101の第I相臨床試験	治験分担医師・協力者リストの変更
37	Agios社の依頼によるAML未治療患者を対象としたAG-120の第3相試験	安全性情報報告
38	Agios社の依頼によるAML未治療患者を対象としたAG-120の第3相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
39	アッヴィ合同会社依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるウパダシチニブの第3相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	安全性情報報告
40	アッヴィ合同会社依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるウパダシチニブの第3相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	安全性情報報告
41	アッヴィ合同会社依頼による中等症から重症の青少年及び成人アトピー性皮膚炎患者におけるウパダシチニブの第3相無作為化プラセボ対照二重盲検試験	実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂
42	第一三共株式会社の依頼による第I相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
43	ユーヴァンス・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象とした治験薬の有効性及び安全性を検討する無作為化、多施設共同、非盲検、実薬対照、第III相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
44	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を対象としたQGE031の第III相試験	安全性情報報告
45	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした、BMS-986165の有効性及び安全性を検討するプラセボ及び実薬対照試験	安全性情報報告
46	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした、BMS-986165の有効性及び安全性を検討するプラセボ及び実薬対照試験	安全性情報報告
47	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による乾癬患者を対象とした、BMS-986165の有効性及び安全性を検討するプラセボ及び実薬対照試験	治験薬概要書の改訂
48	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるABL001の第II相試験	安全性情報報告
49	セルジーン株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者に対するACE-536の第III相試験	安全性情報報告
50	セルジーン株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者に対するACE-536の第III相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
51	セルジーン株式会社の依頼による骨髄異形成症候群患者に対するACE-536の第III相試験	治験薬概要書の改訂
52	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による中等度から重度の乾癬患者を対象とした、BMS-986165の有効性及び安全性を検討する非盲検試験	安全性情報報告

53	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による中等度から重度の乾癬患者を対象とした、BMS-986165の有効性及び安全性を検討する非盲検試験	安全性情報報告
54	ブリistol・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による中等度から重度の乾癬患者を対象とした、BMS-986165の有効性及び安全性を検討する非盲検試験	治験薬概要書の改訂
55	大塚製薬株式会社依頼による低リスク骨髄異形成症候群患者を対象としたASTX727の第I相試験	安全性情報報告
56	大塚製薬株式会社依頼による低リスク骨髄異形成症候群患者を対象としたASTX727の第I相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
57	ユーシービージャパン株式会社の依頼による尋常性乾癬を対象としたUCB4940の安全性、忍容性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検、第III相試験	安全性情報報告
58	アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼によるTezepelumabの第II相試験	契約内容の変更
59	アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼によるTezepelumabの第II相試験	継続審査(年度更新)
60	セルジーン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	安全性情報報告
61	セルジーン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	治験分担医師・協力者リストの変更
62	セルジーン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	治験薬概要書の改訂
63	セルジーン株式会社の依頼による外用療法で効果不十分な尋常性乾癬患者を対象としてアプレミラストの有効性及び安全性を評価する非盲検、単群試験	安全性情報報告
64	セルジーン株式会社の依頼による外用療法で効果不十分な尋常性乾癬患者を対象としてアプレミラストの有効性及び安全性を評価する非盲検、単群試験	安全性情報報告
65	セルジーン株式会社の依頼による外用療法で効果不十分な尋常性乾癬患者を対象としてアプレミラストの有効性及び安全性を評価する非盲検、単群試験	安全性情報報告
66	セルジーン株式会社の依頼による外用療法で効果不十分な尋常性乾癬患者を対象としてアプレミラストの有効性及び安全性を評価する非盲検、単群試験	継続審査(年度更新)
67	ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるZPL389の第II相継続試験	継続審査(年度更新)
68	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたLY3074828の第III相長期継続試験	安全性情報報告
69	日本イーライリリー株式会社の依頼による乾癬患者を対象としたLY3074828の第III相長期継続試験	安全性情報報告
70	アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による第I相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
71	パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による中等度から重度のアトピー性皮膚炎の成人患者を対象としたREGN3500の有効性、安全性、及び薬物動態プロファイルを検討する第2b相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、用量設定試験	治験薬概要書の改訂
72	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	治験分担医師・協力者リストの変更
73	セルジーン株式会社依頼による日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験	安全性情報報告

74	セルジーン株式会社依頼による日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験	安全性情報報告
75	株式会社ヤクルト本社の依頼による第Ib相試験	安全性情報報告
76	株式会社ヤクルト本社の依頼による第Ib相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
77	帝人ファーマ株式会社の依頼による脳梗塞急性期患者を対象としたJTR-161の探索的試験	安全性情報報告
78	帝人ファーマ株式会社の依頼による脳梗塞急性期患者を対象としたJTR-161の探索的試験	治験分担医師・協力者リストの変更
79	ファイザー株式会社の依頼による尋常性乾癬患者を対象としたPF-06826647の第II相二重盲検試験	その他の審査事項(継続)
80	ファイザー株式会社の依頼による尋常性乾癬患者を対象としたPF-06826647の第II相二重盲検試験	同意文書・説明文書の改訂
81	アステラス製薬株式会社の依頼による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	治験分担医師・協力者リストの変更
82	協和キリン株式会社の依頼による免疫抑制療法未治療の再生不良性貧血患者を対象としたAMG531 第II/III相臨床試験	安全性情報報告
83	協和キリン株式会社の依頼による免疫抑制療法未治療の再生不良性貧血患者を対象としたAMG531 第II/III相臨床試験	治験分担医師・協力者リストの変更
84	協和キリン株式会社の依頼による免疫抑制療法未治療の再生不良性貧血患者を対象としたAMG531のシクロスポリンA併用第II/III相臨床試験	安全性情報報告
85	協和キリン株式会社の依頼による免疫抑制療法未治療の再生不良性貧血患者を対象としたAMG531のシクロスポリンA併用第II/III相臨床試験	治験分担医師・協力者リストの変更
86	協和キリン株式会社の依頼による免疫抑制療法未治療の再生不良性貧血患者を対象としたAMG531のシクロスポリンA併用第II/III相臨床試験	重篤な有害事象の発生報告
87	協和キリン株式会社の依頼による免疫抑制療法未治療の再生不良性貧血患者を対象としたAMG531のシクロスポリンA併用第II/III相臨床試験	重篤な有害事象の発生報告
88	ノーベルファーマ株式会社の依頼によるNPC-06の第II相臨床試験	安全性情報報告
89	ノーベルファーマ株式会社の依頼によるNPC-06の第II相臨床試験	安全性情報報告
90	株式会社ツーセルの依頼による膝関節における軟骨損傷及び離断性骨軟骨炎を対象としたgMSC®1の第III相比較臨床試験	安全性情報報告
91	コーヴァンス・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)の治療における 治験薬の長期安全性及び有効性を評価する非盲検、非無作為化、多施設共同、継続投与試験	治験分担医師・協力者リストの変更
92	コーヴァンス・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)の治療における 治験薬の長期安全性及び有効性を評価する非盲検、非無作為化、多施設共同、継続投与試験	同意文書・説明文書の改訂
93	ファーマエッセンシア ジャパン株式会社の依頼による現在の標準治療が困難な日本人真性多血症(PV)患者を対象としてP1101の有効性及び安全性を検討する第II相試験	その他の審査事項(継続)
94	ファーマエッセンシア ジャパン株式会社の依頼による現在の標準治療が困難な日本人真性多血症(PV)患者を対象としてP1101の有効性及び安全性を検討する第II相試験	安全性情報報告

95	ファーマエッセンシア ジャパン株式会社の依頼による現在の標準治療が困難な日本人真性多血症(PV)患者を対象としてP1101の有効性及び安全性を検討する第II相試験	治験分担医師・協力者リストの変更
96	血管免疫芽球形T細胞リンパ腫(AITL)及びその他の濾胞性ヘルパーT細胞リンパ腫に対するダサチニブの多施設第II相医師主導治験	その他の審査事項(継続)
97	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼によるFGFR1再構成が認められる骨髄性/リンパ性腫瘍を有する患者を対象にINCB054828の有効性及び安全性を評価する 第II相、非盲検、単剤療法、多施設共同試験	安全性情報報告
98	インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼によるFGFR1再構成が認められる骨髄性/リンパ性腫瘍を有する患者を対象にINCB054828の有効性及び安全性を評価する 第II相、非盲検、単剤療法、多施設共同試験	実施計画書の改訂、同意文書・説明文書の改訂、被験薬の添付文書改訂

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	大塚製薬株式会社の依頼によるメチル化阻害剤の前治療歴を有する成人の骨髄異形成症候群(MDS)又は慢性骨髄単球性白血病(CMML)患者を対象としたグアデシタピン(SGI-110)と医師選択による治療法の治療効果を比較する第III相、多施設共同、無作為化、非盲検試験	審査対象とならない軽微な変更
2	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	その他の報告
3	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	審査対象とならない軽微な変更
4	アッヴィ合同会社の依頼による中等度から重度の慢性局面型乾癬に対する維持投与におけるrisankizumabの安全性及び有効性を評価する多施設共同、非盲検試験(LIMITLESS試験)	逸脱(緊急回避を除く)報告
5	ファイザー株式会社の依頼による初発の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたボスチニブの第2相試験	その他の報告
6	ファイザー株式会社の依頼による初発の慢性期慢性骨髄性白血病患者を対象としたボスチニブの第2相試験	審査対象とならない軽微な変更
7	ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による再発又は難治性血液悪性腫瘍の日本人被験者及び未治療急性骨髄性白血病の日本人被験者を対象としたENTO(GS-9973)の第Ib相試験	開発中止等報告
8	武田薬品工業の依頼による高リスク骨髄異形成症候群、慢性骨髄単球性白血病又は低芽球比率急性骨髄性白血病の患者に対する一次治療としてのPevonedistat + アザシチジン併用投与とアザシチジン単独投与の第3相比較試験	審査対象とならない軽微な変更
9	キッセイ薬品工業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(2)	逸脱(緊急回避を除く)報告
10	コーヴァンス・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)患者を対象とした治験薬の有効性及び安全性を検討する無作為化、多施設共同、非盲検、実薬対照、第III相試験	その他の報告
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中等度から重度の乾癬患者を対象とした、BMS-986165の有効性及び安全性を検討する非盲検試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
12	アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼によるTezepelumabの第II相試験	その他の報告
13	セルジーン株式会社の依頼による外用療法で効果不十分な尋常性乾癬患者を対象としてアプレミラストの有効性及び安全性を評価する非盲検、単群試験	その他の報告
14	セルジーン株式会社の依頼による外用療法で効果不十分な尋常性乾癬患者を対象としてアプレミラストの有効性及び安全性を評価する非盲検、単群試験	審査対象とならない軽微な変更

15	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	審査対象とならない軽微な変更
16	セルジーン株式会社依頼による日本人の中等症又は重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としてOZANIMODを経口投与したときの有効性及び長期安全性を評価する第2/3相多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照試験	審査対象とならない軽微な変更
17	協和キリン株式会社の依頼による免疫抑制療法未治療の再生不良性貧血患者を対象としたAMG531 第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
18	協和キリン株式会社の依頼による免疫抑制療法未治療の再生不良性貧血患者を対象としたAMG531のシクロスポリンA併用第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験	逸脱(緊急回避を除く)報告
19	株式会社ツースールの依頼による膝関節における軟骨損傷及び離断性骨軟骨炎を対象としたgMSC®1の第Ⅲ相比較臨床試験	その他の報告
20	EAファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたAJM347の臨床前期第Ⅱ相試験	その他の報告
21	EAファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたAJM347の臨床前期第Ⅱ相試験	開発中止等報告
22	EAファーマ株式会社の依頼による潰瘍性大腸炎患者を対象としたAJM347の臨床前期第Ⅱ相試験	治験終了(中止・中断)の報告
23	コーヴァンス・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による発作性夜間ヘモグロビン尿症(PNH)の治療における 治験薬の長期安全性及び有効性を評価する非盲検、非無作為化、多施設共同、継続投与試験	その他の報告
24	インサイト・バイオサイエンス・ジャパン合同会社の依頼によるFGFR1再構成が認められる骨髄性/リンパ性腫瘍を有する患者を対象にINCB054828の有効性及び安全性を評価する 第Ⅱ相、非盲検、単剤療法、多施設共同試験	その他の報告

【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2月25日(火)17:30より

(次々回3月17日(火)17:30より予定)