開催日時	2022年7月14日 8:30~9:00
開催場所	姫路赤十字病院 管理棟5階 会議室
出席委員名	委員 12名 出席者 12名
	■ 久保西 四郎 ■田尾 裕之 ■松本 祐介 ■川崎 賢祐 ■ 髙島 健司 ■新光 阿以子 ■大里 勇二 ■古川 惠子 ■ 井上 豊子 ■前田 将人 ■沖野 恵司 ■天野 泰文
治験議題	バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による全身性エリテマトーデス患者を 対象とした BIIB059 の第Ⅲ相試験
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否(□ 重篤な有害事象 □ 安全性情報等 ■ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 □ 継続審査) □ その他() □ 報告事項 □ 迅速審査の報告 □ その他()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す (治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)
治験議題	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
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否(□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 □ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 ■ 継続審査) □ その他() □ 報告事項
審査結果 (審査時)	□ 迅速審査の報告 □ その他 () ■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す(治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)
治験議題	アテゾリズマブ及びベバシズマブによる前治療歴のある肝細胞癌においてレンバチニブ 又はソラフェニブ単剤と比較したアテゾリズマブ+レンバチニブ又はソラフェニブの第 III相,非盲検,ランダム化試験
内 容	■ 審査事項 ■ 治験の実施の適否 □ 治験の継続の適否(□ 重篤な有害事象 □ 安全性情報等□ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱□ 継続審査) □ その他() □ 報告事項
	□ 迅速審査の報告 □ その他 ()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す(治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)

開催日時	2022年7月14日 8:30~9:00
開催場所	姫路赤十字病院 管理棟5階 会議室
出席委員名	委員 12名 出席者 12名
	■ 久保西 四郎 ■田尾 裕之 ■松本 祐介 ■川崎 賢祐 ■ 髙島 健司 ■新光 阿以子 ■大里 勇二 ■古川 惠子 ■ 井上 豊子 ■前田 将人 ■沖野 恵司 ■天野 泰文
治験議題	好酸球増多症候群 (HES) の成人患者を対象としたDepemokimab の第Ⅲ相試験
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否(□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等□ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱□ 継続審査) □ その他()
	□ 迅速審査の報告 □ その他 ())
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す(治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)
治験議題	DREAMM7: 再発・難治性多発性骨髄腫患者を対象としてbelantamab mafodotin、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン併用療法 (B-Vd) の有効性及び安全性をダラツムマブ、ボルテゾミブ及びデキサメタゾン併用療法 (D-Vd) と比較検討する多施設共同非盲検無作為化第III相試験
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否(□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 ■ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 ■ 継続審査) □ その他() □ 報告事項
	□ 迅速審査の報告 □ その他()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す(治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)
治験議題	インサイト・バイオサイエンスシズ・ジャパン合同会社の依頼によるINCB050465 (Parsaclisib) の第2相試験 / A Phase 2 study of INCB050465 (Parsaclisib) at the request of Incyte Biosciences Japan G.K.
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否(□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 ■ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 ■ 継続審査) □ その他() □ 報告事項
	□ 迅速審査の報告 □ その他()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す(治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)

開催日時	2022年7月14日 8:30~9:00
開催場所	姫路赤十字病院 管理棟5階 会議室
出席委員名	委員 12名 出席者 12名
	■ 久保西 四郎 ■田尾 裕之 ■松本 祐介 ■川崎 賢祐 ■ 髙島 健司 ■新光 阿以子 ■大里 勇二 ■古川 惠子 ■ 井上 豊子 ■前田 将人 ■沖野 恵司 ■天野 泰文
治験議題	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骨髄線維症患者を対象としたINCB050465 (Parsaclisib)の第Ⅲ相試験
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否(□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 □ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 □ 継続審査) □ その他() □ 報告事項
	□ 迅速審査の報告 □ その他 ())))
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す(治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)
治験議題	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骨髄線維症患者を対象としたINCB050465 (Parsaclisib)の第Ⅲ相試験
内容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否(□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 □ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 □ 継続審査) □ その他() □ 報告事項
	■ 報告事項 □ 迅速審査の報告 □ その他 ()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する□ 既に承認した事項を取り消す(治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)
治験議題	L105の小児肝性脳症患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相臨床試験
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否(□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 □ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 □ 継続審査) □ その他() □ 報告事項
	□ 迅速審査の報告 □ その他()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す(治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)

開催日時	2022年7月14日 8:30~9:00
開催場所	姫路赤十字病院 管理棟5階 会議室
出席委員名	委員 12名 出席者 12名
	■ 久保西 四郎 ■田尾 裕之 ■松本 祐介 ■川崎 賢祐 ■ 髙島 健司 ■新光 阿以子 ■大里 勇二 ■古川 惠子 ■ 井上 豊子 ■前田 将人 ■沖野 恵司 ■天野 泰文
治験議題	日本イーライリリー株式会社の依頼による全身性エリテマトーデスを対象としたバリシ チニブの長期第3相試験
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否(□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等□ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱□ 継続審査) □ その他()
	□ 迅速審査の報告 □ その他 ()))) □ 1 1 1 1 1 1 1 1 1
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す(治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)
治験議題	早発型重症妊娠高血圧腎症患者を対象としたKW-3357の第Ⅲ相ランダム化プラセボ対照二重盲検比較試験
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否(□ 重篤な有害事象 □ 安全性情報等 □ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 ■ 継続審査) □ その他() □ 報告事項
	□ 迅速審査の報告 □ その他 ()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す (治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)
治験議題	再発又は難治性の多発性骨髄腫患者を対象にレナリドミド及びデキサメタゾン併用時の カルフィルゾミブの週1回投与と週2回投与を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験
内 容	□ 審査事項 □ 治験の実施の適否 □ 治験の継続の適否(□ 重篤な有害事象 □ 安全性情報等 □ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 □ 継続審査) □ その他() □ 報告事項
	□ 迅速審査の報告 □ その他()
審査結果 (審査時)	□ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す(治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)

開催日時	2022年7月14日 8:30~9:00
開催場所	姫路赤十字病院 管理棟5階 会議室
出席委員名	委員 12名 出席者 12名
	■ 久保西 四郎 ■田尾 裕之 ■松本 祐介 ■川崎 賢祐 ■ 髙島 健司 ■新光 阿以子 ■大里 勇二 ■古川 惠子 ■ 井上 豊子 ■前田 将人 ■沖野 恵司 ■天野 泰文
治験議題	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
内容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否(□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等□ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱□ 継続審査) □ その他() □ 報告事項
- 	□ 迅速審査の報告 □ その他 ()))) □ - スポンス
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す(治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)
治験議題	中外製薬株式会社の依頼による術後肝細胞癌患者を対象としたAtezolizumabの第Ⅲ相試験
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否(■ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 □ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 □ 継続審査) □ その他() コー 報告事項
	□ 迅速審査の報告 □ その他 ()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す (治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)
治験議題	Agios社のAML未治療患者を対象としたAG-120の第3相試験
内 容	■ 審査事項 □ 治験の実施の適否 ■ 治験の継続の適否(□ 重篤な有害事象 ■ 安全性情報等 ■ 治験に関する変更 □ 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 ■ 継続審査) □ その他() □ 報告事項
	□ 迅速審査の報告 □ その他()
審査結果 (審査時)	■ 承認する □ 修正の上で承認する □ 却下する □ 既に承認した事項を取り消す(治験の中止又は中断を含む) □ 保留
概要 (必要時)	
実施施設	■ 当院 □ 他施設 (審査施設合計 1施設)