

<p>開催日時 開催場所</p>	<p>令和 7 年 7 月 8 日 (火) 16 時 30 分～17 時 40 分 今村総合病院 B 棟 2 階 B 北カンファレンス室</p>
<p>出席委員</p>	<p>中島 均、鬼丸 俊司、浜田 香穂麗、上之園 芳一、安田 修、 吉森 みゆき (議題 4 より参加) 坂江 清弘、井上 和晃、辻 恵理、 松野下 剛市、新納 いづみ</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>議題 1. ファーマエッセンシアジャパン株式会社の依頼による日本人再発／難治性成人 T 細胞白血病・リンパ腫患者を対象とした Ropeginterferon α-2b (P1101) の有効性及び安全性を評価する第 II 相、単群、多施設共同試験 【審議事項】 ・安全性情報の報告 により治験継続の妥当性について審議を行なった。 審議結果：承認</p> <p>議題 2. 再発又は難治性のリンパ腫患者を対象とした Brincidofovir 静脈内投与の安全性、忍容性、薬物動態及び予備的な有効性、並びに第 II 相推奨用量を用いて再発又は難治性の節外性 NK/T 細胞リンパ腫患者を対象とした Brincidofovir 静脈内投与の安全性及び有効性を評価する多施設国際共同、非盲検、第 I b/II 相臨床試験 【審議事項】 ・治験実施の可否 により治験実施の妥当性について審議を行った。 審議結果：承認</p> <p>議題 3. アヅ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トクラクスの第 III 相試験 【審議事項】 ・安全性情報の報告 により治験継続の妥当性について審議を行なった。 審議結果：承認</p> <p>議題 4. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による T 細胞リンパ腫患者を対象とした BMS-986369 の第 1/2 相試験 【審議事項】 ・安全性情報の報告 により治験継続の妥当性について審議を行なった。 審議結果：承認</p> <p>議題 5. 血液内科 医師 宇都宮 與による「再発又は難治性の成人 T 細胞白血病リンパ腫に対するニボルマブの第 II 相医師主導治験」 【審議事項】 ・モニタリング報告 により治験継続の妥当性について審議を行なった。 審議結果：承認</p>

	<p>議題 6. 成人 T 細胞白血病リンパ腫患者を対象とした OJP-001 の多施設共同第 I / II 相試験</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験に関する変更 【迅速】 により治験継続の妥当性について報告を行なった。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題 7. 外科・消化器外科 医師 上之園 芳一による「4 型および未分化型・大型 3 型の進行胃癌に対する術後または周術期補助化学療法としての全身・腹腔内併用化学療法と全身化学療法の無作為化比較第 III 相試験」</p> <p>【審議事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験に関する変更 【迅速】 により治験継続の妥当性について報告を行なった。 <p>審議結果：承認</p> <p>議題 8. SyB L-1101 の骨髄異形成症候群に対する第 I 相臨床試験</p> <p>【報告事項】</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 開発の中止等に関する報告書 により治験開発の中止等について報告を行った。
--	---

* 記録の詳細につきましては臨床試験支援室までご連絡下さい。