第 278 回 岩手医科大学治験審査委員会

《会議の記録の概要》

What May in Head in the Wall	
開催日時	平成27年3月19日(木) 16時30分~17時25分
開催場所	岩手医科大学附属病院 循環器医療センター 3階会議室
出席委員名	杉山徹、江原茂、山内広平、滝川康裕、加藤裕久、及川吏智子、
	齊藤俊哉、佐藤隆、立花成勝、宮本ともみ
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	
【審議事項】	1. 新規治験の審議
	議題1.味の素製薬(株)の依頼による活動期潰瘍性大腸炎患者を対象
	とした第Ⅲ相試験(215009)
	・これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験
	実施の妥当性について審議した。
	<審議結果:承認>
	議題2.日機装(株)の依頼による中等症の難治例(ステロイド依存例、
	抵抗例)の潰瘍性大腸炎患者を対象とした医療機器治験
	(215010)
	・これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治
	験実施の妥当性について審議した。
	<審議結果:承認>
	() () () () () () () () () ()
	議題3.アストラゼネカ(株)の依頼によるアルツハイマー病患者を
	対象とした AZD3293 の第 II / III 相試験(215011)
	・これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験
	実施の妥当性について審議した。
	<審議結果:承認>
	The second of th
	 議題 4 . 久光製薬(株)の依頼による L-DOPA 併用パーキンソン病患
	者を対象とした HP-3000 の第Ⅲ相試験(215012)
	・これまでに得られている非臨床試験・臨床試験成績に基づき、治験
	実施の妥当性について審議した。
	<審議結果:承認>

議題 5. ピー・ピー・ディー・ジャパン(株)の依頼による乳がん患者を対象とした PB-272 の第Ⅲ相試験(215013)

・これまでに得られている非臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当 性について審議した。

<審議結果:承認>

議題6. バイエル薬品(株)の依頼による日本人滲出型加齢黄斑変性 (wAMD)患者を対象とした第IV相試験(215014)

・これまでに得られている非臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当 性について審議した。

<審議結果:承認>

- 議題7. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼によるステント留置を伴う PCI 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Ⅲ b 相試験(215015)
 - ・これまでに得られている非臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当 性について審議した。

<審議結果:承認>

2. 治験の継続実施の妥当性についての審議

- 議題1. 大鵬薬品工業(株)の依頼による子宮頸癌患者を対象とした S-1 の第Ⅲ相試験 (208016)
 - ・治験実施計画書、契約期間の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果:承認>

議題2. パレクセル・インターナショナル(株)の依頼による乳癌患者を 対象とした HKI-272 の第Ⅲ相試験 (210015)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題3. 武田薬品工業(株)の依頼による再発上皮性卵巣癌、原発性腹膜 癌、卵管癌患者を対象とした AMG386 の第Ⅲ相試験 (210020) 契約期間の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果:承認>

議題 4. 中外製薬(株)の依頼による乳癌患者を対象とした RO5304020・ Pertuzumab の第III相試験 (211004)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 5. 第一三共(株)の依頼による虚血性脳血管障害患者を対象とした CS-747S の第Ⅲ相試験 (211009)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 6. 中外製薬(株)の依頼による原発性乳癌患者を対象とした RO4368451/Ro45-2317 の第Ⅲ相試験 (212006)

- ・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性に ついて審議した。
- ・当院での重篤な有害事象(第3・4報)、依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果:承認>

議題7. 武田薬品工業(株)の依頼による上皮性卵巣癌、原発性腹膜癌又は卵管癌のファーストライン治療患者を対象とした AMG386の第Ⅲ相試験(212007)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

議題8. 日本イーライリリー(株)の依頼による乾癬患者を対象とした LY2439821 の第Ⅲ相試験 (212012)

- ・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性に ついて審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等) について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 9. 田辺三菱製薬(株)の依頼による統合失調症患者を対象とした MP-214 (一般名 Cariprazine) の第Ⅱ/Ⅲ相試験 (212013)

- ・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等) について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 10. 田辺三菱製薬(株)の依頼による統合失調症患者を対象とした MP-214(一般名 Cariprazine) の継続長期投与試験 (212014)

- ・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性に ついて審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等) について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 11. 日本化薬(株)の依頼による乳癌患者を対象とした NK105 の 第Ⅲ相試験 (212018)

・依頼者から報告された定期報告について、責任医師の見解に基づき、 引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

議題 12. 中外製薬(株)の依頼による乳癌患者を対象とした RO4876646 の第Ⅲ相試験 (212019)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 13. 田辺三菱製薬(株)の依頼による乾癬患者を対象とした TA-650 (インフリキシマブ) の第Ⅲ相試験 (212020)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 14. 小野薬品工業(株)の依頼による腎細胞がん患者を対象とした ONO-4538/BMS-936558 の第Ⅲ相試験 (212030)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい 〈審議結果:承認〉

議題 15. あすか製薬(株)の依頼による肝性脳症患者を対象とした L-105 の第Ⅲ/Ⅲ相試験 (213002)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 16. あすか製薬(株)の依頼による肝性脳症患者を対象とした L-105 の第Ⅲ相試験 (213003)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 17. バイオジェン・アイデック・ジャパン(株)の依頼による多発性硬化症患者を対象とした BG00012 の第Ⅲ相試験 (213006)

- ・再発に関するパンフレット、治験薬取り扱い・投与方法に関する患者さん向け情報の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、外国措置報告 について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施すること の妥当性について審議した。

<審議結果:承認>

議題 18. 中外製薬(株)の依頼による未治療の進行期中高悪性度非ホジキンリンパ腫患者を対象とした RG7159 (RO5072759) の第Ⅲ相試験 (213007)

- ・治験分担医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当 性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、定期報告、外 国措置報告について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実 施することの妥当性について審議した。

<審議結果:承認>

議題 19. アボット バスキュラー ジャパン(株)の依頼による虚血性心 疾患患者に対する AVJ-301 と金属製薬剤溶出型ステントとの 比較臨床試験 (213009)

・当院での重篤な有害事象(第1報)、依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き 治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果:承認>

議題 20. 大鵬薬品工業(株)の依頼による胃癌患者を対象とした ABI-007 の第Ⅲ相試験 (213011)

・当院での重篤な有害事象(第1・2・3報)、依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果:承認>

議題 21. MSD(株)の依頼による乾癬患者を対象とした MK-3222 の第Ⅲ相試験 (213012)

・治験薬概要書、同意説明文書の変更に基づき、引き続き治験を実施

することの妥当性について審議した。

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 22. 中外製薬(株)の依頼による喘息患者を対象とした RO5490255 の第Ⅲ相試験 (213013)

- ・治験実施計画書、治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を実 施することの妥当性について審議した。
- ・当院での重篤な有害事象 (第1・2報)、依頼者から報告された安全 性情報(重篤な副作用等)について、責任医師の見解に基づき、引き 続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果:承認>

議題 23. バイオジェン・アイデック・ジャパン(株)の依頼による多発性硬化症患者を対象とした BIIB041 の第Ⅲ相試験 (213016)

- ・治験実施計画書、治験薬概要書、同意説明文書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 24. ノバルティス ファーマ(株)の依頼による RAD001 の第Ⅱ相試験(213017)

- ・治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当 性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 25. バイエル薬品(株)の依頼によるグラム陰性菌性肺炎患者を対象とした BAY41-6551 の第Ⅲ相試験 (213018)

・治験実施計画書、治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を実

施することの妥当性について審議した。

・依頼者から報告された定期報告について、責任医師の見解に基づき、 引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果:承認>

議題 26. ファイザー(株)の依頼による乳がん患者を対象とした PD-0332991 の第Ⅲ相試験 (213024)

・治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥 当性について審議した。

<審議結果:承認>

議題 27. 中外製薬(株)の依頼による早期乳癌患者を対象とした RO5304020 と RO4368451 の第Ⅲ相試験 (214002)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 28. 塩野義製薬(株)の依頼による S-588410 の第 2 相試験(214003)

・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性に ついて審議した。

<審議結果:承認>

議題 29. 協和発酵キリン(株)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)(214006)

- ・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性に ついて審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 30. ノバルティスファーマ(株)の依頼による二次性進行型多発性 硬化症患者を対象とした BAF312 の第Ⅲ相試験 (214007)

・治験実施計画書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥 当性について審議した。 ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 31. ファイザー(株)の依頼による 1st line ER 陽性 HER2 陰性乳 癌患者を対象とした PD-0332991 の第 II 相試験 (214009)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 32. MSD(株)の依頼による MK-8931 の二重盲検試験 (第Ⅱ/Ⅲ相) (214011)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 33. サノフィ(株)の依頼による急性冠症候群を発症した高コレス テロール血症の患者を対象とした Alirocumab の第Ⅲ相試験 (214012)

- ・補償制度の運用補助資料の変更に基づき、引き続き治験を実施する ことの妥当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)、定期報告について、責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果:承認>

議題 34. ノーベルファーマ(株)の依頼による低亜鉛血症患者を対象と した NPC-02 の第Ⅲ相試験(214013)

・治験実施計画書、同意説明文書、契約期間の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

議題 35. アストラゼネカ(株)の依頼による喘息患者を対象とした CAT-354 の第Ⅲ相試験 (214014)

・治験実施計画書、同意説明文書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

<審議結果:承認>

議題 36. ブリストル・マイヤーズ(株)の依頼による未治療の多発性骨 髄腫患者を対象とした BMS-901608 の国内第Ⅱ相試験 (214015)

- ・契約症例数の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性 について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 37. 中外製薬(株)の依頼による RO4876646 の第Ⅱ相試験(214016)

- ・契約症例数の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性 について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 38. 中外製薬(株)の依頼による尿路上皮膀胱癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相試験 (214017)

- ・同意説明文書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当 性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 39. 田辺三菱製薬(株)の依頼による第Ⅱ相試験(215001)

・服薬説明カードの変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 40. 田辺三菱製薬(株)の依頼による第Ⅱ相試験(215002)

- ・服薬説明カードの変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥 当性について審議した。
- ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 41. MSD(株)の依頼による C 型慢性肝炎患者を対象とした MK-5172 及び MK-8742 の第Ⅲ相併用投与試験(215004)

・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

- 議題 42. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による寒栓源不明 の脳塞栓症 (ESUS) を発症した患者を対象とした BIBR1048 の第Ⅲ相試験(215005)
 - ・治験薬概要書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当 性について審議した。
 - ・依頼者から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任 医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい て審議した。

<審議結果:承認>

議題 43. 医師主導による GOG-0268 の第Ⅱ相試験 (医主導-3)

・海外から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、責任医 師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について 審議した。

議題 44. 医師主導による Duolith SD1 の有効性・安全性検証試験 (医主導-4)

・モニタリングの報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当 性について審議した。

<審議結果:承認>

議題 45. 医師主導によるトラスツズマブ エムタンシンとペルツズマ ブの第Ⅱ相試験 (医主導-5)

- ・治験実施計画書の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。
- ・国内、海外から報告された安全性情報(重篤な副作用等)について、 責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性に ついて審議した。
- ・モニタリングの報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当 性について審議した。

<審議結果:承認>

議題 46. 医師主導による昏睡型急性肝不全および遅発性肝不全患者を 対象とした 血液浄化装置 HAYATE の臨床試験 (医主導-6)

・治験協力者の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性 について審議した。

<審議結果:承認>

3. 製造販売後臨床試験の継続の妥当性についての審議

- 議題1. (株)ジャパン・ティッシュ・エンジニアリングの依頼による熱傷 患者を対象としたジェイスの第IV相試験 (210006)
 - ・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性に ついて審議した。
 - ・試験責任医師の変更に基づき、引き続き治験を実施することの妥当 性について審議した。
 - ・依頼者から報告された定期報告について、責任医師の見解に基づき、 引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

- 議題 2. 第一三共(株)の依頼によるアルツハイマー型認知症患者を対象 とした SUN Y7017 (メマンチン塩酸塩) の製造販売後臨床試験 (212015)
 - ・試験実施計画書、同意説明文書、試験参加手帳、添付文書の変更に 基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。 <審議結果:承認>

【報告事項】

- 報告1. 日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による重症持続型 喘息患者を対象とした Ba679BR Respimat の第Ⅲ相試験 (210002)
 - ・製造販売承認を取得した旨が報告された。
- 報告 2. 日本ベーリンガーインゲルハイム (株) の依頼による中等持続型 喘息患者を対象とした Ba679BR, チオトロピウム臭化物の第 Ⅲ相試験 (210016)
 - ・製造販売承認を取得した旨が報告された。
- 報告 3. 中外製薬(株)の依頼による乳癌患者を対象とした RO4368451/ Ro45-2317/●●●●●●●●●の第Ⅲ相試験 (209014)
 - ・試験実施計画書を変更した旨が報告された。
- 報告 4. 中外製薬(株)の依頼による原発性乳癌患者を対象とした RO4368451/Ro45-2317 の第Ⅲ相試験 (212006)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
- 報告 5. 日本イーライリリー(株)の依頼による乾癬患者を対象とした LY2439821 の第Ⅲ相試験 (212012)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
- 報告 6. 日本化薬(株)の依頼による乳癌患者を対象とした NK105 の 第Ⅲ相試験 (212018)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
- 報告7. 小野薬品工業(株)の依頼による腎細胞がん患者を対象とした ONO-4538/BMS-936558 の第Ⅲ相試験 (212030)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

- 報告 8. 大塚製薬(株)の依頼による双極 I 型障害患者を対象とした OPC-14597IMD(アリピプラゾール)の第Ⅲ相試験 (212031)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
- 報告 9. アボット バスキュラー ジャパン(株)の依頼による虚血性心疾 患患者に対する AVJ-301 と金属製薬剤溶出型ステントとの比 較臨床試験 (213009)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
- 報告 10. 興和(株)の依頼による 2 型糖尿病を合併した脂質異常症患者を 対象とした K-877 の第III相試験 (213010)
 - ・治験実施が終了した旨が報告された。
- 報告 11. バイエル薬品(株)の依頼によるグラム陰性菌性肺炎患者を対象 とした BAY41-6551 の第Ⅲ相試験 (213018)
 - ・治験実施が終了した旨が報告された。
- 報告 12. キッセイ薬品工業(株)の依頼による脊髄小脳変性症患者を対象 とした KPS-0373 の第Ⅲ相検証試験 (213021)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
 - ・治験実施が終了した旨が報告された。
- 報告 13. キッセイ薬品工業(株)の依頼による脊髄小脳変性症患者を対象 とした KPS-0373 の第Ⅲ相長期継続投与試験 (213022)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
- 報告 14. ファイザー(株)の依頼による乳がん患者を対象とした PD-0332991 の第Ⅲ相試験 (213024)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
- 報告 15. (株)グリーンペプタイドの依頼による前立腺癌患者を対象とした ITK-1 の第Ⅲ相試験 (213025)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。

- 報告 16. 中外製薬(株)の依頼による乳癌患者を対象としたペルツズマブ の製造販売後臨床試験 (213028)
 - ・試験実施計画書を変更した旨が報告された。
 - 報告 17. 中外製薬(株)の依頼による早期乳癌患者を対象とした RO5304020 と RO4368451 の第Ⅲ相試験 (214002)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
 - 報告 18. エーザイ(株)の依頼による E6011 の第 I/Ⅱ相試験 (214004)
 - ・治験実施計画書、予後調査実施計画書を変更した旨が報告された。
 - 報告 19. ファイザー(株)の依頼による 1st line ER 陽性 HER2 陰性乳 癌患者を対象とした PD-0332991 の第Ⅱ相試験 (214009)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
 - 報告 20. MSD(株)の依頼による MK-8931 の二重盲検試験 (第Ⅱ/Ⅲ相) (214011)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
 - 報告 21. アストラゼネカ(株)の依頼による喘息患者を対象とした CAT-354 の第Ⅲ相試験 (214014)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
 - 報告 22. ブリストル・マイヤーズ(株)の依頼による未治療の多発性骨 髄腫患者を対象とした BMS-901608 の国内第 II 相試験 (214015)
 - ・治験実施計画書を変更した旨が報告された。
 - 報告 23. 医師主導による GOG-0268 の第Ⅱ相試験 (医主導-3)
 - ・治験実施が終了した旨が報告された。

以上

特記事項

なし