

山口宇部医療センター受託研究審査委員会議事録要旨

開催日時； 平成 28 年 1 月 26 日(火) 17 時 30 分 ~ 18 時 30 分							開催場所； 小会議室		
出席者	三村臨床研究部長	×	亀井副院長	○	青雲事務部長	○	三浦看護部長	○	平中外部委員 ○
	佐伯循環器科医長	○	松久薬剤部長	○	石橋企画課長	○	小田業務班長	○	西本外部委員 ○
	杉小児科医長	×	オブザーバー； CRC (治験看護師 1 名)						

【治験・製造販売後臨床試験】

アリニペース株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MEDI4736 の第Ⅲ相試験

責任医師により本治験の概要と治験薬の説明があり、治験実施の妥当性について審議された。

審議結果； 承認

MK-3475 第Ⅱ相試験

責任医師により本治験の概要と治験薬の説明があり、治験実施の妥当性について審議された。

審議結果； 承認

NSCLC 患者に対する一次治療における MEDI4736 と tremelimumab の併用第Ⅲ相試験

責任医師により安全性情報等に関する報告書と治験に関する変更申請書が提出され、治験の継続について審議された。

審議結果； 承認

日本イーライリリー株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした LY3009806 (一般名 : Ramucirumab) の第Ⅰb / 第Ⅲ相試験

責任医師により安全性情報等に関する報告書と治験に関する変更申請書が提出され、治験の継続について審議された。

審議結果； 承認

ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌がん成人患者を対象とした INC280 の第Ⅱ相試験

責任医師により安全性情報に関する報告書と治験に関する変更申請書が提出され、治験継続について審議された。

審議結果； 承認

MSD 株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

責任医師により安全性情報に関する報告書が提出され、治験継続について審議された。

審議結果； 承認

MK-3475 第Ⅲ相試験

責任医師により安全性情報に関する報告書が提出され、治験継続について審議された。

審議結果；承認

アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験

責任医師により重篤な有害事象に関する報告書と安全性情報に関する報告書が提出され、治験継続について審議された。

審議結果；承認

日本イーライリーリー株式会社依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験

責任医師により安全性情報等に関する報告書が提出され、治験継続について審議された。

審議結果；承認

日本イーライリーリー株式会社の依頼による第Ⅰb/Ⅱ相試験

責任医師により安全性情報等に関する報告書と治験に関する変更申請書が提出され、治験継続について審議された。

審議結果；承認

アップル合同会社の依頼による NSCLC 患者を対象とした ABT-888 の第Ⅲ相試験

責任医師により安全性情報等に関する報告書と治験に関する変更申請書が提出され、治験継続について審議された。

審議結果；承認

日本イーライリーリー株式会社依頼による肺がんを対象としたペマトリセトの製造販売後臨床試験

責任医師により治験に関する変更申請書が提出され、治験継続について審議された。

審議結果；承認

ファイザー株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした CRIZOTINIB の第Ⅲ相試験

責任医師により治験実施状況報告書が提出され、治験継続について審議された。

審議結果；承認

アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不可能な局所進行非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験

責任医師により安全性情報等に関する報告書と治験に関する変更申請書が提出され、治験継続について審議された。

審議結果；承認

ブリストルマイヤーズ社株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした ipilimumab の第 3 相試験

ブリストルマイヤーズ 株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌患者を対象とした ipilimumab の第 3 相試験

責任医師により治験終了報告書が提出された。

非小細胞肺癌完全切除後 II - III 期の EGFR 変異陽性例に対するシプロテソン + ルルピソン併用療法を対照としたゲフィチニブの術後補助化学療法のランダム化比較第 III 相試験 (多施設共同医師主導治験)

責任医師により治験に関する変更申請書とモニタリング報告書についてが提出され、治験の継続について審議された。

審議結果 ; 承認

標準化学療法後再発・増悪または標準化学療法不応性の HER2 陽性非小細胞肺癌患者を対象としたトラスツズマブ エムタシン (遺伝子組換え) の第 2 相試験 (医師主導治験)

責任医師により安全性情報等に関する報告書とモニタリング報告書が提出され、治験の継続について審議された。

審議結果 ; 承認