

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 27 年 10 月 27 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	<input type="radio"/>	亀井副院長	<input type="radio"/>	青雲事務部長	<input type="radio"/>	三浦看護部長	<input type="radio"/>	平中外部委員	<input type="radio"/>
	佐伯循環器科医長	<input type="radio"/>	松久薬剤部長	<input type="radio"/>	石橋企画課長	<input type="radio"/>	小田業務班長	<input type="radio"/>	西本外部委員	<input type="radio"/>
	杉小児科医長	<input type="radio"/>	オブザーバー； CRC (治験看護師 2 名)							

【治験・製造販売後臨床試験】

日本イ-ライリ-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 I b / 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

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

アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験

責任医師により安全性情報に関する報告書と治験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-ライリ-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と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

日本イ-ライリ-株式会社の依頼による第 I b / II 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

中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした CH5424802 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が提出され、治験継続について審議された。

審議結果； 承認

中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A 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

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ンチビルルビ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)

責任医師により安全性情報等に関する報告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)

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

審議結果；承認