

# 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 4 月 28 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"/>	松本副院長	<input type="radio"/>	青雲事務部長	<input type="radio"/>	三浦看護部長	<input checked="" type="checkbox"/> 平中外部委員
	佐伯循環器科医長	<input checked="" type="checkbox"/>	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
	杉小児科医長	<input type="radio"/>	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】

### MK-3475 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重篤な有害事象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

### 日本イーライリリー株式会社による LY3009806 の第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

### 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7643 の第Ⅱ相試験

責任医師により治験に関する変更申請書、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

### 日本イーライリリー株式会社依頼による肺がんを対象としたペメトレキセドの製造販売後臨床試験

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

### ブリストルマイヤーズ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

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

中外製薬株式会社依頼による肺癌患者を対象とした PR0143966 の第Ⅲ相試験

責任医師より治験終了報告書が提出された。

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

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と有害事象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

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+カルビ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