

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26年3月25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	○	松本副院長	○	青雲事務部長	○	武海看護部長	×	平中外部委員	○
	佐伯循環器科医長	○	松久薬剤科長	○	楠企画課長	×	小田業務班長	×	西本外部委員	○
	杉小児科医長	○	オザルバ；CRC（治験薬剤師2名 治験看護師2名）							

【治験・製造販売後臨床試験】

小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7643 の第Ⅱ相試験

治験責任医師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

COPD 患者を対象とした KRP-AB1102F の配合意義試験（第Ⅲ相）

治験責任医師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

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

中外製薬株式会社依頼による PR0143966 と Ro50-8231 併用の第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

中外製薬株式会社依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした PR0143966 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

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

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が提出され、治験継続について審議された。

審議結果；承認

武田バイオ開発センター株式会社による非小細胞肺癌患者を対象とした AMG706 の第Ⅲ相試験

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肺がんを対象とした‘トレキド’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、治験継続について審議された。
審議結果；承認

第一三共株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした Nimotuzumab 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

第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象とした DS-7113b 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‘シプロラチニブ’‘ルピソ’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安全性情報等に関する報告書、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