

山口宇部医療センター受託研究審査委員会議事要旨

開催日	2012年11月27日（火） 17時30分～17時55分						開催場所	当院 小会議室		
出席者	三村 雄輔	<input type="radio"/>	松本 常男	<input type="radio"/>	沖野 一広	<input type="radio"/>	武海 栄	<input type="radio"/>	杉 洋子	<input type="radio"/>
	佐伯 幸男	<input type="radio"/>	松久 哲章	<input type="radio"/>	楠 巧	<input type="radio"/>	萩野 勝司	<input type="radio"/>	平中 貫一	<input type="radio"/>
	藤本 正夫	<input type="radio"/>								

審議事項

【継続治験・製造販売後臨床試験】

日本イーライリリー株式会社依頼による LY3009806 の第Ⅱ相試験

治験責任医師より、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

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キセドの製造販売後臨床試験

試験責任医師より、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、試験の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-3849 前期第Ⅱ相試験 オルソセド使用に伴う便秘に対する多施設共同非盲検非対照試験

治験責任医師より、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

小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-7643 第Ⅱ相試験 非小細胞肺癌に伴うがん悪液質に対するアラセドを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群間試験

治験責任医師より、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

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

治験責任医師より、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

大日本住友製薬の依頼による既治療非小細胞肺癌に対するアムロビン塩酸塩の製造販売後臨床試験

試験責任医師より、安全性情報等に関する報告書が提出され試験の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スプラチン+ノレルビン併用療法を対照としたゲフ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）

治験責任医師より、治験に関する変更申請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

報告事項

・ノバルティスファーマ株式会社の依頼による QVA149 の COPD 患者を対象とした長期投与試験

中央 IRB に安全性情報等に関する報告書と治験終了報告書が提出され、治験の継続が承認されたことが報告された。

・ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるモメタゾンの持続型喘息患者を対象とした吸入器比較試験

中央 IRB に治験に関する変更申請書が提出され、治験の継続が承認されたことが報告された。

・ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした PF-00299804 とエロチニブの比較第 3 相試験

中央 IRB に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、治験の継続が承認されたことが報告された。

・日本新薬株式会社の依頼によるがん疼痛を対象とした NS-24 の臨床第Ⅲ相試験

中央 IRB に治験に関する変更申請書が提出され、治験の継続が承認されたことが報告された。

・富山化学工業株式会社の依頼による T-1220 の細菌性感染症患者を対象とした臨床第Ⅲ相試験

中央 IRB に治験依頼書が提出され、治験の実施が承認されたことが報告された。

以上