

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 30 年 9 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	○	田中統括診療部長	×	大熊事務部長	○	中村看護部長	○	平中外部委員	○
	佐伯循環器科医長	×	西川薬剤部長	○	栗元企画課長	○	山本業務班長	×	西本外部委員	○
	國弘放射線科医師	○	ワグザ-パー；CRC（治験看護師 1 名）							

【治験・製造販売後臨床試験】

Bristol-Myers Squibb 株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした BMS-936558/BMS-734016 化学療法の第 3 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

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する PF-06463922 (LOLATINIB) 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、治験の継続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

アストラゼネカ社の依頼による肺癌患者に対する一次療法におけるデュルバルマブとトレリムマブの併用第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、重篤な有害事象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

Bristol-Myers Squibb 株式会社依頼による胸膜中皮腫を対象とした BMS-936558/BMS-734016 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、治験の継続について審議された。

審議結果；承認

Bristol-Myers Squibb 株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 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、治験の継続について審議された。

審議結果；承認

ハルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした ACZ885 (カキヌマブ) 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、治験の継続について審議された。

審議結果；承認

パルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌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

ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第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、治験実施状況報告書が提出され、治験の継続について審議された。

審議結果；承認

ONO-4538 拡大治験 悪性胸膜中皮腫を対象とした拡大治験

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

ONO-4538 悪性中皮腫を対象とした第Ⅱ相試験

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-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、治験の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

MSD 株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象として MK-3475 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、治験の継続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

杏林製薬の依頼による悪性胸膜中皮腫患者を対象とした Ad-SGE-REIC 第Ⅱ相臨床試験

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

審議結果；承認

キッセイ薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験

責任医師に治験に関する変更申請書が提出され、治験実施の妥当性について審議された。

審議結果；承認

クリンパ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

アストラゼネカ株式会社の依頼による進展型 SCLC 患者に対する一次療法におけるデュルガルマブとトレミマブの第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、治験の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

責任医師により治験実施状況報告書が提出され、治験の継続について審議された。

審議結果；承認

アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 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、治験の継続について審議された。

審議結果；承認

Bristol-Myers Squibb 株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした BMS-936558/BMS-734016 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、治験の継続について審議された。

審議結果；承認

ルンセラ-株式会社による肺癌患者を対象とした Tepotinib 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

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

中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相臨床試験

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プロラチン+ビフ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