

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； 2019年9月24日(火) 17時30分～17時55分							開催場所； 小会議室			
出席者	三村臨床研究部長	<input type="radio"/>	田中統括診療部長	<input checked="" type="radio"/>	田中事務部長	<input type="radio"/>	中村看護部長	<input type="radio"/>	平中外部委員	<input type="radio"/>
	佐伯循環器科医長	<input type="radio"/>	大倉薬剤部長	<input type="radio"/>	栗元企画課長	<input checked="" type="radio"/>	山本業務班長	<input type="radio"/>	田坂外部委員	<input type="radio"/>
	奥田小児科医師	<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】

ファイザー株式会社の依頼による非小細胞肺癌がん患者を対象とする PF-06463922 (LORLATINIB) 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限局型小細胞肺癌(ステージI～III)の患者を対象としたデュルバチルマブ及びトレメリムマブの第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治療におけるデュルバチルマブとトレメリムマブの併用第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がんを対象とした MEDI4736, AZD2281 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

プリリストル・マイヤーズ・スカイプ 株式会社の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

プリリストル・マイヤーズ・スカイプ 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

プリストル・マイヤーズ・スカイプ 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 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 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

日本イーライリリー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Ib/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

MK-3475 第II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

クリニペー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患者に対する一次治療におけるデュルバルマブとトレメリムマブの第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性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

プリストル・マイヤーズ・スカイプ 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

メリケローノ株式会社依頼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非小細胞肺癌患者を対象とした CH5424802(一般名:アレクチニブ)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

大鵬薬品工業株式会社の依頼による高度催吐性抗悪性腫瘍薬(シプロラチン)を投与する患者を対象とした Pro-NETU 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

切除不能悪性胸膜中皮腫に対する初回化学療法としてのシプロラチン、ペメトレキセド[®]及びニボルマブ[®]併用化学療法の第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、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

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+ビンレリ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

