【令和元年8月 姫路医療センター受託研究(治験等)審査委員会 会議記録の概要】

1. 日時 : 2019年8月1日(木)16:45~17:10

2. 場所 : 第1会議室

3. 構成員 : 植田充宏(委員長)砂金秀美(副委員長)

河村哲治、畑尾満佐子、岡本 享、和田稔幸、藤原恵子、宮地由紀子、

出口孝志、小紙衆、山中清史、井ノ本洋平、

加藤恵一、福山好典、大谷かよ

4. 欠席者 : 藤原恵子

5. 議題等

●委員が関係する治験・受託研究の審査では委員は審議及び採決に不参加

【治験】

<継続審査>

1. 進行性線維化を伴う間質性肺炎 (PF-ILD) 患者を対象としたニンテダニブの有効性及び安全性検討試験

【審査内容】安全性情報等に関する報告に基づく審議

【審査結果】承認する

2. 「間質性肺疾患を伴う全身性強皮症」(SSc-ILD) の患者を対象に、ニンテダニブの長期的な 安全性を検討する非盲検延長試験

【審査内容】安全性情報等に関する報告書に基づく審議

【審査結果】承認する

3. 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による PF-ILD 患者と対象としたニンテダニブ長期投与継続試験

【審査内容】安全性情報等に関する報告書に基づく審議

【審査結果】承認する

4. 非小細胞肺がん患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

【審査内容】①安全性情報等に関する報告書に基づく審議

②治験に関する変更申請書(添付文書改訂)に基づく審議

【審査結果】承認する

5. 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

【審査内容】治験実施状況報告書(継続審査)に基づく審議

【審査結果】承認する

6. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュバント/アジュバント療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第Ⅲ相試験試験

【審査内容】①安全性情報等に関する報告書に基づく審議

②治験に関する変更申請書(添付文書追加)に基づく審議

【審査結果】承認する

7. 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

【審査内容】安全性情報等に関する報告書に基づく審議

【審査結果】承認する

8. 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 (アテゾリズマブ) の 第Ⅲ相試験

【審査内容】①安全性情報等に関する報告書に基づく審議

②治験に関する変更申請書(被験者への支払いに関する資料の更新)に 基づく審議

【審査結果】承認する

9. 中外製薬株式会社の依頼による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

【審査内容】安全性情報等に関する報告に基づく審議

【審査結果】承認する

10. 日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞癌患者を対象とした LY3009806 (ラムシルマブ) の第 I b/Ⅲ相試験

【審査内容】①安全性情報等に関する報告書に基づく審議

②治験に関する変更申請書(治験実施計画書別冊)に基づく審議

【審査結果】承認する

11. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞癌を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験

【審査内容】①安全性情報等に関する報告書に基づく審議

②治験に関する変更申請書(治験実施計画書、同意文書、治験参加カード改訂)に基づく審議

【審査結果】承認する

12. ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象とした BMS-936558/BMS-734016/化学療法の第3相試験

【審査内容】安全性情報等に関する報告書に基づく審議

【審査結果】承認する

13. 0N0-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験

【審査内容】①安全性情報等に関する報告に基づく審議

②治験に関する変更申請書(同意文書の改定)に基づく審議

【審査結果】承認する

14. アッヴィ合同会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした一次療法後維持療法としての Rovalpituzumab tesirine の第Ⅲ相試験

【審査内容】安全性情報等に関する報告書に基づく審議

【審査結果】承認する

15. ノバ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 (カナキヌマブ) の第Ⅲ相試験

【審査内容】安全性情報等に関する報告に基づく審議

【審査結果】承認する

16. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌(1 次治療)を対象とした ACZ885 (カナキヌマブ) の第Ⅲ相試験

【審査内容】①安全性情報等に関する報告に基づく審議 ②治験に関する変更申請書(治験実施計画書別紙改訂)に基づく審議 【審査結果】承認する

17. ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌(2 次/3 次治療)を対象とした ACZ885 (カナキヌマブ) の第Ⅲ相試験

【審査内容】①安全性情報等に関する報告に基づく審議 ②治験に関する変更申請書(治験実施計画書別紙改訂)に基づく審議 【審査結果】承認する

18. 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(シスプラチン)を投与する 患者を対象とした Pro-NETU の第 III 相試験

【審査内容】安全性情報等に関する報告に基づく審議

【審査結果】承認する

19. 呼吸器外科手術における気漏閉鎖に対する BMG-2015 の検証的試験

【審査内容】治験に関する変更申請書(治験実施計画書改訂)に基づく審議 【審査結果】承認する

20. アステラス製薬株式会社依頼のリウマチ患者を対象とする ASP015K の継続投与試験

【審査内容】①安全性情報等に関する報告に基づく審議 ②治験に関する変更申請書(治験実施計画書別紙改訂)に基づく審議 【審査結果】承認する

【治験】<終了>

なし

【受託研究】 <新規申請>

なし

【報告事項】

【受託研究(治験等以外)】 <新規申請>

1. シンポニー有害事象調査について

【受託研究(治験等以外)】<変更申請>

1. ヌーカラ皮下注特定使用成績調査(長期)について

【受託研究(治験等以外)】<終了報告>なし

以上