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7月24日(火) 17時30分~18時40分								開催場所 ; 当院 小会議室			
	三村 雄	輔()	松本	常男	0	沖野 一広	0	武海 栄	×	杉 洋子	0
出席者	佐伯 幸	男〇	松久	哲章	0	楠巧	0	萩野 勝司	0	平中 貫一	0
	藤本 正	夫 〇					1		1		

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肺がんを対象としたペメトレ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

ファイザー株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした CRIZOTINIB の第Ⅲ相試験

治験責任医師より、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、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 0N0-3849 前期第Ⅱ相試験 オピオイ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

ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNS024ER の癌性疼痛患者を対象とした第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,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

塩野義製薬株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象とした S-811717 の継続投与試験

治験責任医師より,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,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スプラチン+ピノレルピン併用療法を対照としたゲフィチニプ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

- ・/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 に重篤な有害事象に関する報告書と安全性情報等に関する報告書が提出され、治験の継続が承認 されたことが報告された。
- ・大塚製薬株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患(COPD) 患者を対象とした OPC-6535 の第Ⅱ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個申請書が提出され,治験の継続が承認されたことが報告された。
- ・/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。
- 77付・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 とエルチニブ 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。

以上