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 ; 20	012年2月	28日 (火)	17 時 30) 分~18 時 30 分	}	開催場所 ;	当院	小会議室	
出席者	松本常	s男 O	杉 和郎	×	沖野 一広	0	武海 栄	0	三村 雄輔	0
	佐伯 幸	男 ○	橋本 修	0	石黒 博	0	萩野 勝司	0	藤本 正夫	0
	平中 貫	t- 0								

審議事項

【継続治験・製造販売後臨床試験】

小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-7643 第 Ⅱ 相試験 非小細胞肺がんに伴うがん悪液質に対するプラセポ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

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申請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

中外製薬株式会社の依頼による Ro50-8231 の第 II 相臨床試験

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、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

S-2979951 のれ゚オイド投与に伴う便秘を有するがん患者を対照とした後期第2相臨床試験

治験責任医師より、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

ノバルティスファーマ株式会社の依頼による NVA237 の慢性閉塞性肺疾患(COPD) 患者を対象とした長期投与試験

治験責任医師より、治験終了報告書が提出された。

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、モニタリング報告書と安全性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

報告事項

- ・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、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 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ち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 とエルチェブ 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。

以上