

治験審査委員会の会議の記録の概要

日 時	2018年(平成30年) 12月27日(木曜日) 17時30分~17時50分
場 所	福山市民病院 第三会議室
出席者	浅海 信也 臨床研究部次長(委員長)・貞森 裕 診療部次長(副委員長)・室 雅彦 診療部長・有澤 正 医療技術部長・大野 聡 がん診療統括部長・日高 秀邦 中央手術部長・遠藤 久之 臨床研究部長・小坂 奈保子 看護部長・仕田原 照美 臨床研究・治験管理副室長(副看護部長)・森光 保武 薬剤科次長・金尾 直樹 病院総務課長・田辺 靖昌 医事課長・弓場 浩二 経営企画課長・南本 一志 弁護士(外部委員)・向井 厚志 福山市立大学都市経営学部教授(外部委員) 治験事務局：藤井秀一 薬剤科長・前原健司 薬剤師・上原宏美 CRC・川崎史子

【審議事項】

- 議題① パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による
GW685698+GW642444の5歳から17歳までの喘息患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験
○治験継続の適否
(1) 安全性情報等に関する報告 2件
(2) 治験に関する変更申請書 1件
→ 審議結果：承認
- 議題② アッヴィ合同会社の依頼による
アトピー性皮膚炎患者を対象としたABT-494の第Ⅲ相無作為化多施設共同二重盲検試験
○治験継続の適否
(1) 安全性情報等に関する報告 2件
→ 審議結果：承認
- 議題③ ヤンセンファーマ株式会社の依頼による
Respiratory Syncytial ウィルス(RSV)感染症の既往を有する乳幼児を対象とした、喘息又は喘鳴の発現に対するlumicitabine(JNJ-64041575)の影響を評価する64041575RSV2004試験の長期フォローアップ試験
○治験継続の適否
(1) 安全性情報等に関する報告 2件
→ 審議結果：承認
- 議題④ ファイザー株式会社依頼による
肺炎球菌疾患罹患リスクを有する肺炎球菌ワクチン接種歴のない6~64歳の日本人を対象とした13価肺炎球菌結合型ワクチン単回接種時の安全性、忍容性および免疫原性を評価する第Ⅲ相、多施設共同、単群、非盲検試験
○治験継続の適否
(1) 安全性情報等に関する報告 1件
→ 審議結果：承認
○報告事項 治験終了報告 1件
- 議題⑤ 中外製薬株式会社の依頼による
HER2陽性の手術不能又は再発乳癌に対する一次治療としてのペルツズマブ、トラスツズマブ及びドセタキセル併用療法の有効性及び安全性を検討する製造販売後臨床試験
○治験継続の適否
(1) 安全性情報等に関する報告 1件
→ 審議結果：承認
- 議題⑥ 久光製薬株式会社の依頼による
がん疼痛患者を対象としたHP-3150の第Ⅲ相試験
○治験継続の適否
(1) 安全性情報等に関する報告 1件
→ 審議結果：承認
- 議題⑦ アステラス・アムジェン・バイオフーマ株式会社の依頼による
慢性心不全患者を対象としたAMG423の第Ⅲ相試験
○治験継続の適否
(1) 重篤な有害事象等に関する報告 2件

- (2) 安全性情報等に関する報告 2件
→ 審議結果：承認

- 議題⑧ ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による
非小細胞肺癌を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験
○治験継続の適否
(1) 安全性情報等に関する報告 5件
→ 審議結果：承認

- 議題⑨ (治験国内管理人) IQVIA サービスズ ジャパン株式会社の依頼による
Empagliflozin outcome trial in patients with Chronic Heart Failure with Reduced Ejection Fraction
○治験継続の適否
(1) 安全性情報等に関する報告 1件
(2) 治験に関する変更申請書 1件
→ 審議結果：承認
○報告事項 迅速審査結果報告 1件

- 議題⑩ 小野薬品工業株式会社の依頼による
胃がんに対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作為化試験
○治験継続の適否
(1) 安全性情報等に関する報告 6件
(2) 治験に関する変更申請 1件
→ 審議結果：承認

- 議題⑪ ファイザー株式会社の依頼による
50歳以上の成人を対象とする PF-06425090 の第3相試験
○治験継続の適否
(1) 安全性情報等に関する報告 3件
(2) 治験に関する変更申請 1件
→ 審議結果：承認

【報告事項】

- 報告① パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による
RSV 下気道感染患者を対象とした第Ⅱ相試験
○報告事項
(1) 治験終了報告 1件

- 報告② 久光製薬株式会社依頼による
がん患者を対象とした HFT-290 の第Ⅲ相試験
○報告事項
(1) 治験終了報告 1件

【小児治験ネットワーク中央治験審査委員会 審査・報告事項】(12月17日中央 IRB 開催)

- 報告① EPS インターナショナル株式会社 (治験国内管理人) の依頼による
小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした MOD-4023 の第Ⅲ相試験
○治験継続の適否
(1) 安全性情報等に関する報告 1件
→ 審議結果：承認

■次回, 2018年度(平成30年度)1月 第9回治験審査委員会は1月31日(木)17時30分から開催予定です。