

第 191 回松阪市民病院治験審査委員会 会議の概要

開催日時	2023 年 12 月 8 日（金）17:40 より 19:10 まで
開催場所	松阪市民病院 2 階講義室
出席委員	杉本 恭子、米村 重則、藤永 和寿、伊藤 健太郎、牛田 浩司、横山 孝子 宇城 研吾、二宮 昭人、久保 忠秀、山下 友路、中田 順也、中村 文彦
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題① ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社依頼による 進行性肺線維症患者を対象とした有効性、安全性及び忍容性を検討する多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照第 3 相試験 ・ 治験に関する変更申請書 実施体制の変更についての妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題② ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社依頼による 特発性肺線維症患者を対象とした有効性、安全性及び忍容性を検討する多施設共同ランダム化二重盲検プラセボ対照第 3 相試験 ・ 治験に関する変更申請書 実施体制の変更についての妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題③ ベーリンガーインゲルハイム株式会社依頼による 気管支拡張症患者を対象とした長期安全性及び有効性を評価するランダム化、二重盲検、並行群間、ロールオーバー試験 ・ 治験に関する変更申請書 治験参加カードの変更、治験期間終了日の変更の妥当性について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題④ アストラゼネカ株式会社依頼による 慢性閉塞性肺疾患の増悪歴を有する症候性の COPD 患者を対象とした有効性及び安全性を評価する第 III 相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、長期投与、並行群間比較、プラセボ対照試験 ・ 治験に関する変更申請書 患者さん用クイックガイドの変更の妥当性について審議した。</p>

審議結果：承認

議題⑤

インスメッド合同会社依頼による

MAC に起因する NTM 症の新規診断を受けた成人患者を対象に、有効性及び安全性を評価する、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、実薬対照、多施設共同試験
・安全性情報等に関する報告書

海外より報告された副作用情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑥

グラクソ・スミスクライン株式会社依頼による

好酸球性重症喘息を有する成人及び青年期患者を対象とした 52 週間の無作為化、二重盲検、ダブルダミー、並行群間、多施設共同、非劣勢試験

・安全性情報等に関する報告書

国内、海外より報告された副作用情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑦

ヤンセンファーマ株式会社依頼による

EGFR 遺伝子変異陽性非小細胞肺癌を含む進行固形癌患者を対象の複数のレジメンを検討する第 2 相、非盲検、並行コホート試験

・安全性情報等に関する報告書

国内、海外より報告された副作用情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

・治験に関する変更申請書

治験実施計画書の変更についての妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑧

第一三共株式会社の依頼による

Actionable 遺伝子変異がなく治療歴のない PD-L1 TPS50%未満の進行又は転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした無作為化第 III 相試験

・重篤な有害事象等に関する報告書

当院より報告された副作用情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した

・安全性情報等に関する報告書

国内、海外より報告された副作用情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑨

アストラゼネカ株式会社の依頼による

慢性閉塞性肺疾患の増悪歴を有する症候性の COPD 患者を対象としてレジメンの有効性及び安全性を評価する第 III 相、多施設共同、ランダム化、二重盲検、長期投与、並行群間比較、プラセボ対照試験

・治験に関する変更申請書

治験参加証、患者さん向け治験ガイドの変更の妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑩

ヤンセンファーマ株式会社の依頼による

オシメルチニブ及び化学療法後に進行した EGFR 遺伝子変異陽性進行又は転移性非小細胞肺癌患者における第 3 相、非盲検、ランダム化試験

・安全性情報等に関する報告書

海外より報告された副作用情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑪

第一三共株式会社の依頼による上皮成長因子受容体チロシンキナーゼ阻害剤療法が奏効しなかった転移性又は局所進行の上皮成長因子受容体変異陽性非小細胞肺癌を対象とした第Ⅲ相無作為化非盲検試験

・安全性情報等に関する報告書

国内、海外より報告された副作用情報、年次報告、シスプラチン措置報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

・報告事項

治験分担医師・協力者リストの変更

議題⑫

第一三共株式会社の依頼による Actionable 遺伝子変異がなく、治療歴のない PD-L1 高発現 (TPS が 50%以上) の進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした無作為化非盲検第 3 相試験

・安全性情報等に関する報告書

国内、海外より報告された副作用情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑬

医師主導による KRAS G12C 変異陽性の化学療法未治療進行再発の非扁平上皮・非小細胞肺癌患者を対象とした第 2 相試験

・安全性情報等に関する報告書

海外より報告された副作用情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑭

ヤンセンファーマ株式会社の依頼による治療抵抗性の肺 MAC 症成人患者を対象にした有効性及び安全性を評価する第 2/3 相試験

・安全性情報等に関する報告書

海外より報告された副作用情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑮

ヤンセンファーマ株式会社の依頼による EGFR 変異局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした第 3 相ランダム化試験

・安全性情報等に関する報告書

海外より報告された副作用情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果：承認

議題⑯

ヤンセンファーマ株式会社の依頼による EGFR エクソン 20 挿入変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象としたランダム化、非盲検、第 3 相試験

・安全性情報等に関する報告書

海外より報告された副作用情報について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

・治験実施状況報告書

当院の同意取得、実施数等の報告

審議結果：承認

	<p>議題⑰</p> <p>アストラゼネカ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患の頻繁な増悪歴があり、かつ、中等症から最重症の COPD 患者を対象とした第 3 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 治験実施状況報告書 <p>当院の同意取得、実施数等の報告</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題⑱</p> <p>中外製薬株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象とした第 3 相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ 安全性情報等に関する報告 <p>国内、海外より報告された副作用情報、措置報告について、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p>
特記事項	<ul style="list-style-type: none"> ・ ICH - GCP トレーニング実施確認