第 155 回松阪市民病院治験審査委員会 会議の概要

開催日時 2020年12月4日(金) 18:50より19:25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、加藤 憲治、西村 誠、牛田 浩司、真砂 由利、宇城 研悟 二宮 昭人、松山 吉仁、青木 栄子

議題及び審議

【審議事項】

結果を含む主 議題①

な議論の概要

ヤンセンファーマ株式会社の依頼によるランダム化、非盲検、第3相試験 治験実施の適否について審議した。

審議結果:承認

議題②

バイエル薬品株式会社の依頼による BAY 1817080 の後期第2相試験

治験に関する変更申請書

治験実施文書の変更について、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・治験協力者リスト

議題③

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

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

・治験に関する変更申請

治験実施計画書の変更について、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(4)

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

安全性情報等に関する報告

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

治験実施計画書の変更について、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・治験協力者リスト

議題(5)

医師主導による進行非扁平上皮非小細胞肺癌を対象とした第3相試験

・重篤な有害事象に関する報告

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

国内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

治験実施計画書の変更について、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

武田薬品工業株式会社の依頼による Brigatinib の単群多施設共同第2相試験

安全性情報等に関する報告

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)

ノバルティスファーマ株式会社の依頼による多施設共同、ランダム化、52週投与、 二重盲検、並行群間比較、実薬対照試験

・報告事項

治験終了報告

特 記 事 項 なし