

第 156 回松阪市民病院治験審査委員会 会議の概要

開催日時	2021年1月8日(金) 18:35より19:15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、畑地 治、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、山下 友路、青木 栄子
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 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 ・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 ・報告事項 治験分担医師・治験協力者リスト 治験実施計画書</p> <p>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 ・報告事項 治験分担医師・治験協力者リスト</p> <p>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 ・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。 審議結果：承認 ・報告事項 治験分担医師・治験協力者リスト</p> <p>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。</p>

	<p>審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ・報告事項 <p>治験実施計画書</p> <p>治験分担医師・治験協力者リスト</p> <p>議題⑤</p> <p>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</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> <ul style="list-style-type: none"> ・モニタリング報告 <p>GCP、治験実施計画書及び手順書の遵守等、指摘事項なし</p> <p>審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ・報告事項 <p>治験分担医師・治験協力者リスト</p> <p>議題⑥</p> <p>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</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告 <p>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。</p> <p>審議結果：承認</p> <ul style="list-style-type: none"> ・報告事項 <p>治験分担医師・治験協力者リスト</p> <p>議題⑦</p> <p>ノバルティスファーマ株式会社の依頼による3剤併用吸入療法を受けているCOPD患者にQBW251を経口投与したときの有効性及び安全性を検討する試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・報告事項 <p>治験分担医師・治験協力者リスト</p> <p>議題⑧</p> <p>グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による喘息のコントロールが不十分な被験者の吸入薬の第3相試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・報告事項 <p>治験終了報告</p>
特記事項	なし