	2013 年度第 1 回 横浜市立市民病院 受託研究審査委員会 会議の記録の概要
開催日時	2013年5月2日(木)16:05~18:00
開催場所	本館 8 階 会議室
出席委員名	岡本 浩明、(望月 康久)、高尾 良洋、立川 夏夫、石山 暁、国兼 浩嗣、安藤 紀子、仲里 朝周、
	(石川 崇子)、岡本 佳子、小迫 富美恵、澤村 公志、堀川 尚実、(白木 健介)、林 健一、深澤 博、 杉山 久仁子、門田 佳子 ()内は欠席
│ │議題及び審議結	【審議事項】
果を含む主な議論	議題① 第一三共株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした Nimotuzumab の第皿相試験
	これまでに得られている試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。
の概要	審議結果: 承認 議題② 中外製薬株式会社の依頼による Ro50-8231 の比較第Ⅱ相試験
	当該治験薬で発生した当院における重篤な有害事象および当該治験薬で発生した重篤な有害事象、研究報告
	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 │議題③ オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による OCV-C01 による標準療法不応膵癌に対するプラセボ対 │
	照ランダム化第Ⅲ相臨床試験
	当該治験薬で発生した当院における重篤な有害事象および当該治験薬で発生した重篤な有害事象、定期報告、
	治験実施計画書、治験薬概要書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。 審議結果: 承認
	議題④ メルクセローノ株式会社の依頼による EMD531444 の第 I / II 相試験
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象について、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
	- 番磯福朱: 承認 議題⑤ 中外製薬株式会社の依頼による Ro50-8231 の第Ⅱ相試験
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象および研究報告、治験実施計画書の改訂について、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 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたべバシズマブの第Ⅲ相製造販売後臨床試験
	当該試験薬で発生した重篤な有害事象および研究報告、措置報告について、引き続き試験を継続して行うこと
	の妥当性について審議した。 審議結果: 承認
	議題⑦ 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした AMG706 のアジア共同
	第 3 相臨床試験 当該治験薬で発生した重篤な有害事象および同意説明文書の改訂について、引き続き治験を実施することの妥
	当該の政策で発生した重点は有音争家のよび同意説明文書の収割について、引き続きの歌を失肥することの安一当性について審議した。
	審議結果:承認
	議題⑧ 中外製薬株式会社の依頼による PRO143966 と Ro50-8231 併用の第Ⅱ相試験 当該治験薬で発生した重篤な有害事象および研究報告について、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 議題⑦ 協和発酵キリン株式会社の依頼による KRN321 の第 Ⅱ 相試験
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象および定期報告について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議
	した。
	審議結果:承認 議題⑧ 大鵬薬品工業株式会の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした TS-1 の第皿相試験(臨床研究)
	について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議した。
	審議結果∶承認
	議題⑨ 上皮性卵巣癌・卵管癌・腹膜原発癌に対する Paclitaxel/Carboplatin の第Ⅱ/Ⅲ相試験(臨床研究)
	試験実施計画書の改訂および同意説明文書の改訂等について、引き続き試験を実施することの妥当性を審議し
	た。
	審議結果:承認
	【報告事項】
	以下の迅速審査について報告された。
	報告① 中外製薬株式会社の依頼による Ro50-8231 の第 II 相試験 治験実施計画書の改訂 (2013 年 3 月 22 日(金)実施:承認)
	和級失心計画書の改訂 (2013 年 3 月 22 日(金) 失池. 承記/ 報告② 味の素製薬株式会社の依頼による AJG511 の第Ⅱ相臨床試験
	治験実施計画書の改訂 (2013 年 3 月 22 日(金)実施:承認)
	報告③ 中外製薬株式会社の依頼による PRO143966 と Ro50-8231 併用の第Ⅱ相試験 治験分担医師の変更(2013 年 4 月 19 日(金)実施・承認)

治験分担医師の変更(2013年4月19日(金)実施:承認)

治験分担医師の変更(2013年4月19日(金)実施:承認)

報告④ 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたベバシズマブの第Ⅲ相製造販売後臨床試験

報告⑤ 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした AMG706 のアジア共同第3相臨床試験

治験分担医師の変更(2013年4月19日(金)実施:承認)

報告⑥ 中外製薬株式会社の依頼による Ro50-8231 の比較第Ⅱ相試験

治験実施計画書の改訂(2013年4月19日(金)実施:承認)

報告⑦ 大鵬薬品工業株式会の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした TS-1 の第Ⅲ相試験(臨床研究) 治験分担医師の変更(2013 年 4 月 19 日(金)実施:承認)