

2013年度第2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6月6日(木)16:00~17:00
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 晓、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
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】</p> <p>議題① 杏林製薬株式会社の依頼による KRP-203 探索的試験<第Ⅱ相> 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。 審議結果:承認</p> <p>議題② 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</p> <p>議題③ 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 当該試験薬で発生した重篤な有害事象および定期報告、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</p> <p>議題④ 大日本住友製薬株式会社の依頼によるアムルビシン塩酸塩の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の定期報告について、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</p> <p>議題⑤ 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および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について審議した。 審議結果:承認</p> <p>議題⑥ 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</p> <p>議題⑦ 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、同意説明文書等の改訂について、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</p> <p>議題⑧ 大鵬薬品工業株式会社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) 当該試験薬で発生した重篤な有害事象の定期報告について、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</p> <p>【報告事項】 以下の迅速審査について報告された。</p> <p>報告① 協和発酵キリン株式会社の依頼による KRN321 の第Ⅱ相試験 治験実施計画書の改訂 (2013年5月23日(木)実施:承認)</p> <p>報告② 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腫瘍に対するプラセボ対照ランダム化第Ⅲ相臨床試験 治験分担医師の変更(2013年5月23日(木)実施:承認)</p> <p>報告③ 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 治験実施計画書の改訂 (2013年5月23日(木)実施:承認)</p> <p>報告④ 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5月23日(木)実施:承認)</p> <p>以下の終了について報告された。</p> <p>報告⑤ 中外製薬株式会社の依頼による Ro50-8231 の比較第Ⅱ相試験</p>