	2016 年度 第 11 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	2017年3月2日(木)17:00~17:50
開催場所	本館 8 階 会議室
出席委員名	岡本 浩明、望月 康久、髙橋 賢成、立川 夏夫、石山 暁、国兼 浩嗣、(安藤 紀子)、(仲里 朝周)、 石川 崇子、千葉 泰彦、小迫 富美恵、(川崎 洋和)、白木 健介、(幕田 雄亮)、
	()内は欠席
	【審議事項】
議題及び審議結	【番職事項】 議題① アステラス製薬株式会社依頼の非小細胞肺がん患者を対象とする ASP8273 の第Ⅲ相試験
果を含む主な議論	当該治験薬で発生した重篤な有害事象および年次報告について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議
の概要	した。 審議結果:承認
	議題② ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による胸膜中皮腫を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第3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を審議した。
	審議結果:承認
	議題③ ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第皿相試験 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
	当性を審議した。 審議結果: 承認
	議題④ ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第 3 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等について、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⑤ メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌を対象にした MSB0010718C と白金製剤を含む 2 剤併用化 学療法を比較する第皿相非盲検試験
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象およびメモの追加について、引き続き治験を実施することの妥当性を審議した。
	議題⑥ メルクセローノ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象にした MSB0010718C とドセタキセルを比較する 第Ⅲ相非盲検試験
	治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。 審議結果:承認
	議題⑦ アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第Ⅲ相試験
	当該治験薬で発生した重篤な有害事象および年次報告、治験実施計画書/同意説明文書/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® 進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした一次療法における AZD9291 の第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な有害事象および年次報告、治験薬概要書の改訂、また治験期間が 1 年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性を審議した。
	審議結果∶承認
	議題③ MSD 株式会社の依頼による MK3475 第Ⅱ/Ⅲ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。
	一
	議題⑩ 大鵬薬品工業株式会社の依頼による Pro-NETU 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
	議題① 日本イーライリリー株式会社の依頼による第 I b/II 相試験
	実施予定期間の延長について、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① 中外製薬株式会社の依頼による MPDL3280A の第 Ⅱ 相試験
	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を審議した。 審議結果:承認
	議題③ DPS-7888 の骨髄異形成症候群(MDS)患者を対象とした 1/2 相臨床試験
	当院で発生した重篤な有害事象及び当該治験薬で発生した重篤な有害事象、治験実施計画書/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性を審議した。 審議結果:承認
	議題① 武田薬品工業株式会社の依頼による切除不能進行・再発大腸癌患者を対象とした第Ⅱ相試験(臨床研究)
	当該試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