	2017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	2018年3月1日(木)17:05~17:35
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、
	庄司   邦枝、(千葉   泰彦)、小迫   富美恵、(神内   浩)、林   健一、幕田   雄亮、
	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 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を対象とした   BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験(722)
の概要	当該治験薬で発生した重篤な有害事象及び措置報告、治験薬概要書/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及び措置報告、治験実施計画書/治験薬概要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
	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Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な有害事象及び措置報告、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及び措置報告、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Ⅲ相非盲検試験 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 の第皿相試験 当該治験薬で発生した重篤な有害事象及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した。
	審議結果: 承認 議題⑧ 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及び年次報告、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⑨ Teduglutideの日本人短腸症候群患者に対する第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。 審議結果:承認
	議題⑩ 第一三共株式会社の依頼による非弁膜症性心房細動患者を対象とした DU-176b(エドキサバン)第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な有害事象及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を審議した。
	審議結果:承認
	以下の迅速審査について報告された。 報告① Teduglutide の日本人短腸症候群患者に対する第皿相試験 実施予定期間の延長等(2018 年 2 月 16 日(金)実施:承認)
	報告② がん疼痛患者を対象とした HP-3150 の第Ⅲ相試験 治験協力者の変更(2018 年 2 月 16 日(金)実施:承認)
	報告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胸膜中皮腫を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第3相試験
	治験協力者の変更(2018 年 2 月 16 日(金)実施:承認) 報告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非小細胞肺癌を対象とした
	BMS-936558/BMS-734016 の第皿相試験(722) 治験協力者の変更(2018 年 2 月 16 日(金)実施:承認) 報告⑤ 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
	以下の終了について報告された。
	報告⑥ 大鵬薬品工業株式会社の依頼による Pro-NETU の第 II 相試験 以下の開発中止について報告された。
	報告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

第3相臨床試験