

平成22年度 第6回 国立病院機構 近畿中央胸部疾患センター

治験・受託研究審査委員会 会議の記録の概要

開催日時 平成 22 年 10 月 13 日(水) 15 時 05 分～16 時 00 分
開催場所 国立病院機構 近畿中央胸部疾患センター 大会議室
出席者 松村晃秀委員長、岡田全司副委員長
石部雅亮院外委員、熊谷博臣院外委員、山内一郎院外委員、
安宅信二委員、北市正則委員、露口一成委員、仲野秀昭委員、
中村しをり委員、櫃本富一委員
欠席者 浅田春生委員、尹 亨彦委員、川口知哉委員、
オブザーバー 新井 徹
治験・受託研究事務局出席者
上田来未子、老田章、奥水芳恵、笹山久美代、安井 みのり、
熊谷加奈子(書記)

(議題)

【治験・製造販売後臨床試験関連】

〈議題 1〉

フランク・マコーマック医師の依頼によるリンパ脈管筋腫症に対するシロリムスの有効性に関する
国際多施設共同試験

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】重篤な有害事象に関する報告。3件

【審査結果】「承認」

〈議題 2〉

バイエル薬品株式会社の依頼による非小細胞肺癌(NSCLC)を対象としたソラフェニブ
(BAY43-9006)の第Ⅲ相試験

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】安全性情報等。

【審査結果】「承認」

〈議題 3〉

日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による BIBW2992 の第Ⅰ/Ⅱ相試験

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】安全性情報等。3件

【審査結果】「承認」

〈議題 4〉

日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による肺腺癌を対象 BIBW2992 の第Ⅲ相試験

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】安全性情報等。5件

【審査結果】「承認」

〈議題 5〉

メルクセロノ株式会社の依頼による EMD531444 の第Ⅰ／Ⅱ相試験

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】安全性情報等。

【審査結果】「承認」

〈議題 6〉

萬有製薬株式会社の依頼による悪性胸膜中皮腫を対象とした MK-0683 の第Ⅲ相試験

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】安全性情報等。

【審査結果】「承認」

〈議題 7〉

中外製薬株式会社の依頼による Ro50-8231 の第Ⅱ相試験

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】安全性情報等。

【審査結果】「承認」

〈議題 8〉

日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌に対するアリムタの製造販売後臨床試験

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】安全性情報等。3件

【審査結果】「承認」

〈議題 9〉

日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者を対象とした BIBF1120 の第Ⅱ相試験

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】安全性情報等。3件

【審査結果】「承認」

〈議題 10〉

フランク・マコーマック医師の依頼によるリンパ脈管筋腫症に対するシロリムスの有効性に関する

国際多施設共同試験

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】安全性情報等。5件

【審査結果】「承認」

〈議題 11〉

ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患（COPD）を対象としたNVA237
の第Ⅲ相試験

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】安全性情報等。

【審査結果】「承認」

〈議題 12〉

ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患（COPD）を対象とした QAB149 の
第Ⅲ相試験（長期）

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】安全性情報等。

【審査結果】「承認」

〈議題 13〉

塩野義製薬株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象とした S-811717 の第Ⅲ相試験（継続）

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】安全性情報等。

【審査結果】「承認」

〈議題 14〉

中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたタルセバ錠の製造販売後臨床試験

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】安全性情報等。

【審査結果】「承認」

〈議題 15〉

バイエル薬品株式会社の依頼による非小細胞肺癌（NSCLC）を対象としたソラフェニブ
（BAY43-9006）の第Ⅲ相試験

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】治験実施計画書、治験薬概要書、説明文書等の変更の審査。

【審査結果】「承認」

〈議題 16〉

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

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】治験実施計画書等の変更の審査。

【審査結果】「承認」

〈議題 17〉

萬有製薬株式会社の依頼による悪性胸膜中皮腫を対象とした MK-0683 の第Ⅲ相試験

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】治験契約書等の変更の審査。

【審査結果】「承認」

〈議題 18〉

日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者を対象とした BIBF1120 の第Ⅱ相試験

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】治験実施計画書等の変更の審査。

【審査結果】「承認」

〈議題 19〉

日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による特発性肺線維症患者を対象とした BIBF1120 の第Ⅱ相試験

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】治験契約書の変更の審査。

【審査結果】「承認」

〈議題 20〉

ノバルティスファーマ株式会社の依頼による慢性閉塞性肺疾患（COPD）を対象としたNVA237 の第Ⅲ相試験

【審査事項】治験の継続の審査を行った。

【審査内容】治験契約書の変更の審査。

【審査結果】「承認」

〈報告 1〉

沖塩医師の職名に関する報告

【報告事項】沖塩医師の職名に関する報告を行った。

【報告内容】沖塩医師の職名に関する報告。

【結果】「了承」

〈報告 2〉

中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたタルセバ錠の製造販売後臨床試験

【報告事項】治験終了の報告を行った。

【報告内容】治験終了の報告。

【結果】「了承」

【受託研究関連】

〈議題 21〉

献血ベニロンーI 使用成績調査(帝人ファーマ):林 院長
(チャージ・スト劳斯症候群、アレルギー肉芽腫性血管炎)

【審査事項】受託研究実施の審査を行った。

【審査内容】受託研究実施の妥当性。

【審査結果】「承認」

〈議題 22〉

日本における T-SPOT.TB 検査の感度と特異度の評価
(オックスフォード・イミューノテック):鈴木部長

【審査事項】受託研究実施の審査を行った。

【審査内容】受託研究実施の妥当性。

【審査結果】「承認」

【審査時間】10 分

〈議題 23〉

化学療法未施行ⅢB/Ⅳ期・術後再発肺扁平上皮癌に対するネダプラチン+ドセタキセル併用療法とシスプラチン+ドセタキセル併用療法の無作為化比較第Ⅲ相臨床試験
(WJOG5208L):浅見医師

【審査事項】受託研究の継続の審査を行った。

【審査内容】研究実施計画書の変更の審査。

【審査結果】「承認」

以上