

平成29年度 第10回治験審査委員会  
【会議の記録の概要】

開催日時 開催場所 出席委員名	2018年02月21日 15時30分～16時10分 医局カンファレンス室 田中 敏郎、笹部 哲生、橋本 章司、美濃 喜介、平島 智徳、宮本 ありさ、西川 百合子、石樋 康浩、 下中 昭二、小倉 眞紀、澤井 元、三田 博道
議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要	議題1. アストラゼネカ株式会社の依頼による第1b相試験(整理番号:府病は220-10_01) 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。 審査結果:承認 ・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加
	議題2. アストラゼネカ株式会社の依頼による進行非小細胞肺癌患者を対象としたAZD9291の第I相試験 (整理番号:府病は220-10_02) 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。 審査結果:承認 ・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加
	議題3. アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした第III 相試験(整理番号:府病は220-10_03) 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。 審査結果:承認 ・平島 智徳、小倉 眞紀委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加
	議題4. アストラゼネカ株式会社の依頼による肺癌患者に対するMEDI4736+tremelimumabの併用療法を 標準化学療法と比較する試験(整理番号:府病は220-10_04) 適格性の観点から審議した。 審査結果:承認 ・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加
	議題5. 【医師主導治験】平島 智徳による医師主導型の非小細胞肺癌完全切除後II-III期のEGFR変異陽 性例に対するシスプラチン+ビノレルビン併用療法を対照としたゲフィチニブの術後補助化学療法のランダ ム化比較第III相試験(多施設共同医師主導治験)(整理番号:府病は220-10_05) 適格性の観点から審議した。 審査結果:承認 ・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加
	議題6. MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験(整理番号:府 病は220-10_06) 適格性の観点から審議した。 審査結果:承認 ・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加
	議題7. MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたMK-3475の第III相試験(整理番号: 府病は220-10_07) 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。 審査結果:承認 ・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加
	議題8. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538第II相試験 進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対する多施設共同非盲検非対照試験(整理番号:府病は220-10_08) 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。 審査結果:承認 ・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加
	議題9. 小野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ONO-4538/BMS-936558 の第III相試験(整理番号:府病は220-10_09) 適格性の観点から審議した。 審査結果:承認 ・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

	<p>議題10. 小野薬品工業株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象としたONO-4538/BMS936558の第Ⅲ相試験(整理番号:府病は220-10_10) 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。 審査結果:承認</p> <p>・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p>
	<p>議題11. 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験(整理番号:府病は220-10_11) 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。 審査結果:承認</p> <p>・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p>
	<p>議題12. 中外製薬株式会社の依頼によるMPDL3280Aの第Ⅱ相試験(整理番号:府病は220-10_13) 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。 審査結果:承認</p> <p>・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p>
	<p>議題13. 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(非扁平上皮癌)を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験(整理番号:府病は220-10_14) 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。 審査結果:承認</p> <p>・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p>
	<p>議題14. 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(扁平上皮癌)を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験(整理番号:府病は220-10_15) 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。 審査結果:承認</p> <p>・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p>
	<p>議題15. 日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅰb/第Ⅲ相試験(整理番号:府病は220-10_16) 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。 審査結果:承認</p> <p>・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p>
	<p>議題16. 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(整理番号:府病は220-10_17) 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。 審査結果:承認</p> <p>・平島 智徳委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加</p>
	<p>議題17. アストラゼネカ株式会社の依頼による重症喘息対象治験薬の有効性・安全性を評価する第Ⅲ相試験(整理番号:府病は220-10_18) 適格性の観点から審議した。 審査結果:承認</p>
	<p>議題18. グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるグラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による喘息患者を対象としたGSK2834425(フルチカゾンフランカルボン酸エステル/ウメクリジニウム臭化物/ピランテロールトリフェルニル酢酸塩)の第Ⅲ相試験(整理番号:府病は220-10_19) 適格性の観点から審議した。 審査結果:承認</p>
	<p>議題19. サノフィ株式会社の依頼による先行するDupilumab臨床試験に参加していたアトピー性皮膚炎患者を対象としたDupilumabの非盲検試験(整理番号:府病は220-10_20) 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。 審査結果:承認</p>

	<p>議題20. 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相試験 (整理番号:府病は220-10_21) 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。 審査結果:承認</p>
	<p>議題21. 日本イーライリリー株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたLY3009104の第Ⅲ相試験 (整理番号:府病は220-10_22) 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。 審査結果:承認</p>
	<p>議題22. マルホ株式会社の依頼によるnemolizumabのアトピー性皮膚炎に対する第Ⅲ相試験 —比較/長期継続投与試験—(整理番号:府病は220-10_23) 適格性の観点から審議した。 審査結果:承認</p>
	<p>議題23. レオ ファーマ株式会社の依頼によるアトピー性皮膚炎を対象としたtralokinumabの第Ⅲ相試験 (整理番号:府病は220-10_24) 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。 審査結果:承認</p>