

平成29年度 第1回治験審査委員会  
【会議の記録の概要】

<p>開催日時 開催場所 出席委員名</p>	<p>2017年04月19日 15時30分～17時00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、吉田 之範、宮本 ありさ、西川 百合子、望月 千枝、岩田 浩幸、下中 昭二、澤井 元</p>
<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>議題1. 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/ビランテロールトリフェルニル酢酸塩)の第Ⅲ相試験 これまでに得られている臨床試験成績に基づき、治験開始の妥当性について審議した。 審査結果:修正の上で承認</p> <p>議題2. 日本たばこ産業株式会社の依頼によるJTE-052軟膏の第Ⅱ相臨床試験(QBB2-1) これまでに得られている臨床試験成績に基づき、治験開始の妥当性について審議した。 審査結果:修正の上で承認</p> <p>議題3. 日本たばこ産業株式会社の依頼によるJTE-052軟膏 アトピー性皮膚炎患者対象の第Ⅲ相臨床試験(QBA4-2) これまでに得られている臨床試験成績に基づき、治験開始の妥当性について審議した。 審査結果:修正の上で承認</p> <p>議題4. 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 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5. 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 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6. 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 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標準的治療を比較する第Ⅲ相試験 適格性の観点から審議した。 審査結果:承認</p> <p>議題8. アストラゼネカ株式会社の依頼による肺がん患者に対するMEDI4736+tremelimumabの併用療法を標準化学療法と比較する試験 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9. 【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+ビン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) 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10. アストラゼネカ株式会社の依頼による肺がん患者に対するMEDI4736+tremelimumabの併用療法を標準化学療法と比較する試験 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11. 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</p> <p>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12. 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</p> <p>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13. 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</p> <p>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14. 大鵬薬品工業株式会社の依頼による大鵬薬品工業株式会社の依頼によるPro-NETUの第Ⅱ相試験</p> <p>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15. 中外製薬株式会社の依頼によるMPDL3280Aの第Ⅱ相試験</p> <p>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16. 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</p> <p>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17. 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</p> <p>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18. 日本イーライリリー株式会社の依頼による肺癌を対象としたペメトレキセドの製造販売後臨床試験</p> <p>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19. 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患者を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>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第Ⅰb/第Ⅲ相試験</p> <p>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. 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</p> <p>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23. 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</p> <p>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>

議題24. 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

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

議題25. 杏林製薬株式会社の依頼によるKRP-AM1977Y第Ⅲ相臨床試験(市中肺炎)

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

議題26. 杏林製薬株式会社の依頼によるKRP-AM1977Y第Ⅲ相臨床試験(呼吸器感染症)

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