令和5年度第三回岩国医療センター治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時: 令和 5 年 6 月 1 日 $(16:00\sim16:25)$

開催場所:会議室

出席委員:牧野泰裕、小川喜通、上柿博美、荻原浩太郎、別府成人、中田哲也、徳永正広、安田義孝、

寺尾秀二、徳富隆、前田茂雄

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

議題①

アストラゼネカ社の依頼による肺癌患者に対する一次治療におけるデュルバルマブとトレメリムマブの併用第Ⅲ相試験

1. 治験責任医師および治験依頼者より治験に関する変更申請書(治験実施計画書レター)が提出された。

以上を基に治験の継続の適否について審議した結果、治験の継続が承認された。

議題②

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オシメルチニブの製造販売後 臨床試験

1. 治験責任医師および治験依頼者より治験に関する変更申請書(治験薬概要書の改訂)が提出された。 以上を基に治験の継続の適否について審議した結果、治験の継続が承認された。

議題③

第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験

1. 治験依頼者より、安全性情報等(当該治験薬に関係する重篤副作用等)に関する報告書が提出された。

以上を基に治験の継続の適否について審議した結果、治験の継続が承認された。

議題④

JR-142の小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした第Ⅱ相試験の継続投与試験

1. 治験依頼者より、安全性情報等(当該治験薬に関係する重篤副作用等)に関する報告書が提出された。

以上を基に治験の継続の適否について審議した結果、治験の継続が承認された。

議題⑤

第一三共株式会社の依頼による U3-1402 の第Ⅲ相試験

1. 治験依頼者より、安全性情報等(当該治験薬に関係する重篤副作用等)に関する報告書が提出された。

以上を基に治験の継続の適否について審議した結果、治験の継続が承認された。

議題⑥

第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象とした DS-1062a の第Ⅲ相試験

1. 治験依頼者より、安全性情報等(当該治験薬に関係する重篤副作用等)に関する報告書が提出された。

以上を基に治験の継続の適否について審議した結果、治験の継続が承認された。

議題⑦

ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Sacituzumab Govitecan の第3 相試験

1. 治験依頼者より、安全性情報等(当該治験薬に関係する重篤副作用等)に関する報告書が提出された。

以上を基に治験の継続の適否について審議した結果、治験の継続が承認された。

資料(8)

第一三共株式会社の依頼による第I相試験

1. 治験依頼者より、安全性情報等(当該治験薬に関係する重篤副作用等)に関する報告書が提出された。

以上を基に治験の継続の適否について審議した結果、治験の継続が承認された。