## 【平成28年1月 姫路医療センター受託研究(治験等)審査委員会 会議記録の概要】

日 時: 平成28月1月14日(木)16時45分~17時35分

場 所:第2会議室

出席者 院内委員:佐藤臨床研究部長 中原統括診療部長 寺坂事務部長 田中薬剤部長

荒木看護部長 畑尾内科医長 岡本リウマチ科医長 江口企画課長 岡崎管理課長 吉野副薬剤部長 佐野臨床検査技師長 加藤業務班長

院外委員:安平和彦 福山好典 大谷かよ

欠席者 なし

# 【治験】

### <新規>

1. アストラゼネカ株式会社の依頼による NSCLC 患者に対する一次治療における MEDI4736 と Tremelimumab の併用第Ⅲ相試験

【審査内容】実施計画書を基に、当院での試験実施の妥当性について審議を行った

【審査結果】修正の上承認

## <継続>

2. 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(IPF)患者を対象 にBIBF1120を長期間経口投与したときの第Ⅲ相試験の安全性情報に関する継続の適否について

【審査内容】安全性情報に関する報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性 について審議を行った(海外報告56件、国内報告1件)

【審査結果】承認する

3. アストラゼネカ株式会社の依頼による IPF 患者を対象とした CAT-354 の第Ⅱ相多施設共同二重盲検試験の変更に関する適否について

【審査内容】承認する

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 COPD 患者を対象としたチオトロピウム+オロダテロールの COPD 増悪に対する効果を評価する第Ⅲ相試験の安全性情報に関す変更に関する適否(①)、継続実施の適否(②)について

【審査内容】①治験実施計画書の変更に関する審議を行った

②治験実施状況報告書に基づき1回/年の継続審査を行った

【審査結果】①承認する

②承認する

5. アステラス製薬株式会社依頼のリウマチ患者を対象とした ASP015 第Ⅲ相試験①の安全性情報に関する継続の適否(①)、変更に関する適否(②) について

【審査内容】①安全性情報に関する報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性 について審議を行った(国内報告6件)

②治験実施計画書の変更に関する審議を行った

【審査結果】①承認する

②承認する

6. アステラス製薬株式会社依頼のリウマチ患者を対象とした ASP015 第Ⅲ相試験②の安全性情報に関する継続の適否(①)、変更に関する適否(②) について

【審査内容】①安全性情報に関する報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性 について審議を行った(国内報告6件)

②治験実施計画書の変更に関する審議を行った

【審査結果】①承認する

②承認する

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相試験の安全性情報に関する継続の適否について

【審査内容】安全性情報に関する報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性 について審議を行った(海外報告153件、国内7件)

【審査結果】承認する

## 【治験】

### <報告>

8. 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(IPF)患者を対象に BIBF1120 を長期間経口投与したときの第Ⅲ相試験

【報告内容】終了報告

### 【調査研究・製造販売後調査】

### <報告>

9. エルプラット点滴静注液 副作用詳細調査

【報告内容】新規契約

以上