

(独) 労働者健康安全機構 岡山労災病院治験審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	2018年12月13日(木) 17:15~17:45
開催場所	岡山労災病院 大会議室
出席委員名	金廣有彦、大月健郎、難波靖治、西 英行、藤本伸一、矢野朋文、我有かずよ、大橋美由紀、大塚康吉、渡辺邦弘、小松靖明、磯部知隆、竹田克明
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>① 「がん疼痛に対する NZ-687 の第Ⅲ相臨床試験」 依頼者：日本臓器製薬株式会社 ・審議内容：治験依頼書及び治験実施計画書等添付資料に基づき治験実施の適否を審査 審査結果：承認</p> <p>② 「左室駆出率が保持された心不全 (HFpEF) 患者を対象に、日常生活動作での身体機能の改善のために sGC 刺激薬 vericiguat を経口投与した際の有効性及び安全性を評価する無作為化、並行群間、ブラインド対象、二重盲検、多施設共同試験」 依頼者：バイエル薬品株式会社 ・審議内容：安全性に関する報告 治験薬概要書の変更 審査結果：承認</p> <p>③ 「杏林製薬の依頼による悪性胸膜中皮腫患者を対象とした Ad-SGE-REIC 第Ⅱ相臨床試験」 依頼者：杏林製薬株式会社 ・審議内容：当院の重篤な有害事象に関する報告 審査結果：承認</p> <p>④ 「胸膜中皮腫を対象とした BMS-936558/ BMS-734016 の第Ⅲ相試験」 依頼者：ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社 ・審議内容：安全性に関する報告 審査結果：承認</p> <p>⑤ 「ONO-4538 悪性中皮腫を対象とした製造販売後臨床試験」 依頼者：小野薬品工業株式会社 ・審議内容：安全性に関する報告 (ニボルマブの研究報告の情報遅延について) 審査結果：承認</p> <p>⑥ 「切除不能悪性胸膜中皮腫に対する初回化学療法としてのシスプラチン、ペメトレキセド及びニボルマブ併用療法の第Ⅱ相試験」 依頼者：岡山労災病院腫瘍内科部長 藤本伸一 (医師主導治験) ・審議内容：安全性に関する報告 措置報告・研究報告 治験実施計画書の変更 治験実施計画書 別紙1の変更 治験参加についての同意説明文書の変更 治験薬概要書の変更 等 当院の重篤な有害事象に関する報告 治験実施状況の報告 モニタリング報告 審査結果：承認</p> <p>⑦ 「ニンテダニブの悪性胸膜中皮腫患者を対象とした第Ⅱ/Ⅲ相試験」 依頼者：日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社 ・治験終了報告がありました。</p>

⑧ MK-3475 の第Ⅱ相試験」

依頼者：MSD 株式会社

- ・ 審議内容：安全性に関する報告
治験実施状況の報告

審査結果：承認

⑨ 「がん疼痛患者を対象とした HP-3150 の第Ⅲ相試験」

依頼者：久光製薬株式会社

- ・ 審議内容：安全性に関する報告

審査結果：承認

⑩ 「がん疼痛患者を対象とした HFT-290 の第Ⅲ相試験」

依頼者：久光製薬株式会社

- ・ 治験終了報告がありました。