平成25度

第4回神奈川県立がんセンター治験審査委員会・受託研究等審査委員会 会議の記録の概要

日 時:平成25年9月13日(金) 15時00分~17時50分

場 所:がんセンター研究棟3階 講義室

出席委員名:本村 茂樹、久保田 彰、齋藤 春洋、畔柳 達雄、原田 昌興、西海 昌樹、横井 茂、大川 伸一、 金森 平和、髙野 康雄、塩澤 学、酒井 リカ、吉川 貴己、岸田 健、大津 敬、楠原 義宏

【審査課題】新規課題

	公表課題名	依頼者名	審議内容	審議結果
1	スチバーガ錠40mg 使用成績調査(GIST)	バイエル薬品株式会社	迅速審査において本調査実施 の妥当性について審議した。	承認

【審査課題】治験実施計画書等の変更

Т Ш -	宜			
	公表課題名	依頼者名	審議内容	審議結果
1	切除可能なMAGE-A3抗原陽性の非小細胞 肺癌患者を対象とした術後補助療法として のAS15アジュバント添加recMAGE-A3がん 免疫療法剤の有効性を評価するための、二 重盲検、無作為化、プラセボ対照、第Ⅲ相 臨床試験	グラクソ・スミスクライン 株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験薬概要書	承認
2	ラムシルマブ (IMC-1121B) の第Ⅲ相試験	日本イーライリリー 株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書	承認
3	局所進行性又は転移性乳癌を女性患者を 対象に、RAD001を1日1回投与する多施設 共同第Ⅲ相試験	ノバルティス ファーマ 株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書	承認
4	オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による標準療法不応膵癌患者を対象としたOCV-C01の第Ⅲ相臨床試験	オンコセラピー・ サイエンス株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・同意説明文書	承認
5	興和株式会社の依頼によるC型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治患者を対象としたNIK-333の第Ⅲ相試験	興和株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書 ・同意説明文書	承認
6	ノバルティスファーマ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたBKM120の第Ⅲ相 試験	ノバルティス ファーマ 株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書 ・同意説明文書	承認
7	ABI-007の胃癌患者を対象とした第III相試 験	大鵬薬品工業株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書 ・同意説明文書	承認
8	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるET- 743の第II相臨床試験	大鵬薬品工業株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・同意説明文書	承認

9	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるET- 743の安全性試験	大鵬薬品工業株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・同意説明文書	承認
10	第一三共株式会社の依頼による胃癌・胃食 道接合部癌患者を対象としたNimotuzumab の第Ⅲ相試験	第一三共株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書 ・治験薬概要書	承認
11	中外製薬株式会社の依頼による RO4368451 (pertuzumab)の転移性胃癌を 対象とした第Ⅲ相試験	中外製薬株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書 ・治験薬概要書 ・同意説明文書	承認
12	ヤクルト本社の依頼によるL-OHPの第II相 試験	株式会社ヤクルト本社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書 ・同意説明文書	承認

【審査課題】有害事象報告

	審議内容	
	4課題、13件の重篤な有害事象報告について治験コーディネーターより説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

【審查課題】安全性報告

	審議内容	
1	30課題、83件の安全性情報報告について治験事務局より説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	