

2024年度 第1回 受託研究審査委員会

会議の記録の概要

開催日	2024年4月10日(水) 16:00 ~ 16:18
場所	独立行政法人国立病院機構高知病院 教室1
出席委員名	成瀬 桂史(委員長・1.(2)より出席), 町田 久典(副委員長), 岩原 義人, 竹内 栄治, 岡野 義夫, 樋口 智津, 齊藤 隆夫, 成岡 功, 久保 卓, 和田 高明, 山田 光俊, 鈴木 知彦 ※欠席委員: 濱口 かおり
事務局	伊藤薬剤師, 国広看護師, 江口看護師
議題及び審議結果を含む主な概要	<p>1. 以下の治験 継続審査について</p> <p>(1) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-115 (pamufetinib) の第 II 相用量反応試験</p> <ul style="list-style-type: none">・安全性報告 (①) に関する継続の適否について・治験に関する変更申請 (②) に関する継続の適否について・実施状況の報告 (③) に関する継続の適否について (継続審査) <p>[審査内容(概要)]</p> <p>治験依頼者より報告された安全性情報において, 治験を継続することの適否について及び治験実施計画書、説明文書・同意文書について説明した文書に関する資料の変更において, 治験を継続することの適否について審議を行った。また, 治験の実施状況について報告があったことから, 内容を確認し, 審議を行った。</p> <p>[審査結果]</p> <p>①, ②, ③「承認する。」</p> <p>(2) Fortrea Japan 株式会社 (治験国内管理人) の依頼による 転移性非扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象に、SB27 (ペムプロリズマブのバイオ後続品候補) とキイトルーダの有効性、安全性、薬物動態及び免疫原性を比較する第 III 相、無作為化、二重盲検、多施設共同試験</p> <ul style="list-style-type: none">・安全性報告 (①) (②) に関する継続の適否について・治験に関する変更申請 (③) (④) に関する継続の適否について <p>[審査内容(概要)]</p> <p>治験依頼者より報告された安全性報告及び治験分担医師の変更について, 治験を継続することの適否について審議を行った。</p>

	<p>[審査結果]</p> <p>①, ②, ③, ④「承認する。」</p> <p>2. 以下の製造販売後調査 終了報告について</p> <ul style="list-style-type: none"> ・ロズリートレク®カプセル 一般使用成績調査 (全例調査) [中外製薬株式会社] <p>3. 下記の日程で開催された中央治験審査委員会 (CRB) の承認結果に関して 【2024年3月12日開催[2023年度・第12回]中央治験審査委員会】</p> <p>治療抵抗性の肺 Mycobacterium avium complex (MAC) 症成人患者を対象にクラリスロマイシン及びエタンブトールを用いた治療レジメンの一剤としてベダキリンを投与したときの有効性及び安全性を評価する第2/3相, 多施設共同, ランダム化, 非盲検, 実薬対照試験</p> <ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報等に関する報告 [ヤンセンファーマ株式会社] <p>4. 受託研究事務局名簿の変更について</p> <p>* 2024年3月分 治験・受託研究管理台帳</p> <p style="text-align: right;">以上</p>
<p>特記事項</p>	<p>特記なし</p>