

高知県・高知市病院企業団立高知医療センター治験審査委員会
会議の記録の概要

開催日時	2019年8月26日 17:04 ~ 17:58
開催場所	高知県・高知市病院企業団立高知医療センター 2F やいろちょう

氏名	出欠
山本 克人	○
田中 聡	○
段松 雅弘	×
澤田 健	○
西岡 明人	○
西内 律雄	○
岡林 雄大	×
山崎 愛子	×
谷内 亮水	○
十萬 敬子	○
谷脇 三和	○
大藪 雅司	×
山原 和生	○
藤田 佐和	×

議題：4	MSD株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験		
治験薬コード	MK-3475		
対象疾患	胃腺癌及び食道胃接合部腺癌	Phase	第Ⅲ相
治験依頼者	MSD株式会社		
審議事項	<input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等 <input checked="" type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他（ ）		
審議の概要	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。 ・キイトルーダ添付文書の改訂について、治験を継続することの妥当性について審議した。 		
審議結果	承認		
理由 (承認以外の場合)			

議題：5	MSD株式会社の依頼によるMK-3475第Ⅱ相試験		
治験薬コード	MK-3475		
対象疾患	進行性胃腺癌又は食道胃接合部腺癌	Phase	第Ⅱ相
治験依頼者	MSD株式会社		
審議事項	<input checked="" type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等 <input checked="" type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他（ ）		
審議の概要	<ul style="list-style-type: none"> ・当院で発生した重篤な有害事象について、治験を継続することの妥当性について審議した。 ・安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。 ・キイトルーダ添付文書の改訂について、治験を継続することの妥当性について審議した。 		
審議結果	承認		
理由 (承認以外の場合)			

議題：6	ONO-4538 第Ⅲ相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作為化試験		
治験薬コード	ONO-4538		
対象疾患	胃がん	Phase	第Ⅲ相
治験依頼者	小野薬品工業株式会社		
審議事項	<input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等 <input type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他（ ）		
審議の概要	<ul style="list-style-type: none"> ・安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。 		
審議結果	承認		
理由 (承認以外の場合)			

議題：7	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による PKC412 の第Ⅱ相試験		
治験薬コード	PKC412		
対象疾患	急性骨髄性白血病	Phase	第Ⅱ相
治験依頼者	ノバルティス ファーマ株式会社		
審議事項	<input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等 <input checked="" type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他 ()		
審議の概要	・安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。 ・治験実施計画書、同意説明文書、治験実施計画書付録 X の改訂について、治験を継続することの妥当性について審議した。		
審議結果	承認		
理由 (承認以外の場合)			

議題：8	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による PKC412 の第Ⅲ相試験		
治験薬コード	PKC412		
対象疾患	急性骨髄性白血病	Phase	第Ⅲ相
治験依頼者	ノバルティス ファーマ株式会社		
審議事項	<input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等 <input type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他 ()		
審議の概要	・安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。		
審議結果	承認		
理由 (承認以外の場合)			

議題：9	富士フィルム富山化学株式会社の依頼による重症熱性血小板減少症候群を対象としたファビピラビルの臨床第Ⅲ相試験		
治験薬コード	ファビピラビル		
対象疾患	重症熱性血小板減少症候群	Phase	第Ⅲ相
治験依頼者	富士フィルム富山化学株式会社		
審議事項	<input type="checkbox"/> 重篤な有害事象等 <input checked="" type="checkbox"/> 安全性情報等 <input type="checkbox"/> 治験に関する変更 <input type="checkbox"/> 緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱 <input type="checkbox"/> 継続審査 <input type="checkbox"/> その他 ()		
審議の概要	・安全性情報に基づき、治験を継続することの妥当性について審議した。		
審議結果	承認		
理由 (承認以外の場合)			

