

平成 31 年 5 月 国立病院機構弘前病院 受託研究審査委員会  
議事要旨

- 1 開催日時 平成 31 年 5 月 14 日(火) 16 時 30 分～16 時 53 分
- 2 場 所 地域医療研修センター2 階 教育研修室
- 3 出席者 別紙出席者名簿のとおり
- 4 議事概要

整理番号 1-5-1 製造販売後調査 (新規)

「タグリツ錠 副作用・感染症詳細調査」

研究責任医師:田中 佳人(呼吸器科)

研究依頼者:アストラゼネカ株式会社

研究依頼書が提出され、当院での研究受託の可否について審議した。

審議結果:承認

整理番号 1-5-2 製造販売後調査 (継続)

「イミフィンジ点滴静注 120 mg、500 mg 特定使用成績調査」

研究責任医師:中川 英之(呼吸器科)

研究依頼者:アストラゼネカ株式会社

研究依頼書が提出され、当院での研究継続の可否について審議した。

審議結果:承認

整理番号 1-5-3 治験(継続)

「中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象としたウパダシチニブ(ABT-494)の有効性及び安全性を  
評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照導入療法試験」

治験依頼者:アツヴィ合同会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

また、治験に関する変更申請書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果:承認

整理番号 1-5-4 治験(継続)

「中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした ABT-494 の導入療法及び維持療法における安全性及び有効性を評価する多施設共同無作為化二重盲検プラセボ対照試験」  
治験依頼者:アツヴィ合同会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。  
また、治験に関する変更申請書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。  
審議結果:承認

整理番号 1-5-5 治験(継続)

「潰瘍性大腸炎患者を対象とした ABT-494 の長期安全性及び有効性を評価する第Ⅲ相多施設共同非盲検継続投与試験」  
治験依頼者:アツヴィ合同会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。  
また、治験に関する変更申請書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。  
審議結果:承認

整理番号 1-5-6 治験(継続)

「日本イーライリリー株式会社の依頼による従来治療及び生物学的製剤が不良な中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相試験」  
治験依頼者:日本イーライリリー株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。  
また、治験に関する変更申請書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。  
審議結果:承認

整理番号 1-5-7 治験(継続)

「日本イーライリリー株式会社の依頼による中等症から重症の活動性潰瘍性大腸炎患者を対象とした LY3074828 の第Ⅲ相試験」  
治験依頼者:日本イーライリリー株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。  
審議結果:承認

整理番号 1-5-8 治験(継続)

「 Bristol-Myers Squibb 株式会社 の依頼による非小細胞肺癌を対象とした  
BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験」

治験依頼者: Bristol-Myers Squibb 株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果: 承認

整理番号 1-5-9 治験(継続)

「ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相試験」

治験依頼者: 小野薬品工業株式会社

安全性情報等に関する報告書が提出され、当院での治験継続の可否について審議した。

審議結果: 承認

委員会開催日 令和元年5月14日

委員氏名	職名等	出欠	備考
石黒陽	臨床研究部長	○	2134 委員長
五十嵐靖彦	外部委員	○	名誉教授 ◎
高屋英里子	外部委員	○	元学校長 ◎
大泉英二	事務部長	○	2005 非専門 ☆
三上勝也	統括診療部長	×	2003
八木橋法登	研究検査科長	○	2261
杉本和彦	小児科部長	○	2151
岩井光宏	診療放射線技師長	○	2311
漆田齊	薬剤部長	○	2301
馬場一秀	副薬剤部長	○	2302
大竹恵美子	看護部長	○	2006
中野喜代美	企画課長	○	2031 非専門 ☆
佐藤秀幸	経営企画室長	○	2032 非専門 ☆

○出席  
×欠席