

2022 年度 第 7 回 聖隷三方原病院治験審査委員会

【会議の記録の概要】

|                                     |  |
|-------------------------------------|--|
| <p>開催日時<br/>開催場所</p>                | <p>2023 年 2 月 27 日 (月) 17:15～17:25<br/>聖隷三方原病院 管理棟2階 会議室</p>   |
| <p>出席委員名</p>                        | <p>森田達也、横村光司、棚橋雅幸、大場操、熊澤武志、永田昭弘、中道秀徳、福田淳、幸田健太郎、白井俊早（敬称略）</p>   |
| <p>議題及び審議<br/>結果を含む主な<br/>議論の概要</p> | <p><b>【審議事項】</b></p> <p><b>議題 1. MSD 株式会社依頼の早期非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 (Pembrolizumab)の第Ⅲ相試験</b></p> <p>安全性情報等に関する報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>治験に関する変更申請書が提出され、治験薬概要書の変更について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p> <p><b>議題 2. 切除可能 discreteN2 III A-B 期非小細胞肺癌に対する 導入化学放射線療法に術前術後の免疫療法を加えた Quadruple-modality 治療の有効性と安全性に関する第Ⅱ相試験(多施設共同医師主導治験)</b></p> <p>安全性情報等に関する報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p> <p><b>議題 3. IQVIA サービシーズ ジャパン株式会社の依頼による部分てんかん患者に対する cenobamate 追加療法の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同試験及び非盲検継続試験(第Ⅲ相試験)</b></p> <p>安全性情報等に関する報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。<br/>治験に関する変更申請書が提出され、治験実施計画書別紙 2 の変更について審議した。</p> <p>審議結果:承認</p> |
| <p>特記事項</p>                         | <p>※今回審議された治験に関与する委員は、審議および採決に参加していない。</p>   |