第 128 回 埼玉医科大学国際医療センター治験 IRB 会議の記録の概要

開催日時 平成31年2月27日(水)17:00~18:35 開催場所 埼玉医科大学国際医療センター 管理棟3階 大会議室 出席 藤原惠一、大崎昭彦、西川 亮、畝川芳彦、髙尾昌樹、岩永史郎、麻生範雄、各務 博、 委員名 神山信也、渡邊温子、奥田晶彦、松戸創、土屋儀志子、池澤敏幸、西山広美、 田口絵莉子、山田 克、五十嵐 京、坂本香織、石井正幸 議題及び審議 【審議事項】 結果を含む主 議題① シミック株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象としたRucaparib(CO-338)と な議論の概要 ニボルマブ(BMS-936558-01)の併用第3相試験 これまでに得られている非臨床試験、臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性につ いて審議した。 審議結果:承認 議題② 婦人科腫瘍科 長谷川 幸清 教授が実施している局所進行子宮頸癌を対象とし た化学放射線療法と0N0-4538の併用療法の多施設共同、非盲検、非対照、第 I 相試験 これまでに得られている非臨床試験に基づき、治験実施の妥当性について審議した。 審議結果:承認 議題③ BRCA変異陰性の進行上皮性卵巣癌の未治療患者を対象としたペムブロリズマブ 及び化学療法併用投与後に維持療法としてペムブロリズマブ及びオラパリブ併用投与又 はペムブロリズマブ単独投与の第Ⅲ相試験 これまでに得られている非臨床試験、臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性につ いて審議した。 審議結果:承認 議題④ MSD株式会社の依頼によるER+/HER2-高リスク乳癌患者を対象としたMK-3475の 第Ⅲ相試験 これまでに得られている非臨床試験、臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性につ いて審議した。 審議結果:承認 議題⑤ 再発性の低悪性度B細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象としたcopanlisib (PI3K阻害薬)と標準的な免疫化学療法との併用と標準的な免疫化学療法単独と比較する 無作為化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同、第III相臨床試験:CHRONOS-4 これまでに得られている非臨床試験、臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性につ いて審議した。 審議結果:承認 議題⑥ 日本化薬株式会社の依頼による進行又は再発乳癌患者を対象とした NK105 と パクリタキセルを比較するランダム化第Ⅱ相試験 同意説明文書・治験薬概要書改訂、実施状況について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。 審議結果:承認 議題⑦ 武田薬品工業株式会社の依頼による Niraparib-2001 の第Ⅱ相試験 治験実施計画書・治験実施計画書 別紙1改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤 な副作用について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。 審議結果:承認 議題⑧ 武田薬品工業株式会社の依頼による Niraparib-2002 の第Ⅱ相試験 治験実施計画書・治験実施計画書 別紙1改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤 な副作用について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。 審議結果:承認

議題⑨ 第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験

治験分担医師変更、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題⑩ 第一三共株式会社の依頼による第 I / II 相試験

間質性肺疾患判定委員会、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題① 日本イーライリリー株式会社の依頼によるリンパ節転移陽性、ホルモン受容体陽性、HER2 陰性の再発高リスク早期乳癌患者を対象としたアベマシクリブ(LY2835219) Ⅲ相試験

治験実施計画書・同意説明文書・治験薬概要書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

治験実施計画書 付録 第7版改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題③ 乳腺腫瘍科 大崎 昭彦 教授が実施している Triple negative 乳癌における、 エリブリンメシル酸塩を用いた術前化学療法多施設共同無作為化第Ⅱ相臨床試験

モニタリング報告書、トランスレーショナルリサーチ検体採取及び搬送に関する手順書・監査計画書改定、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き 治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題⑭ 脳脊髄腫瘍科 西川 亮 教授が実施している再発膠芽腫患者を対象としたエリブリンの第 II 相医師主導治験 (NCCH1507)

被験者募集業務フロー、Web 広告、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題(1) MSD 株式会社の依頼による再発又は進行性転移性尿路上皮癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

治験実施計画書改訂、実施状況について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。

審議結果:承認

議題⑩ MSD 株式会社の依頼による転移性トリプルネガティブ乳癌(mTNBC)の患者を対象とした治験担当医師選択治療群の化学療法に対する MK-3475 の非盲検、無作為化、第Ⅲ相試験(KEYNOTE-119)

添付文書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題① MSD株式会社の依頼によるMK-3475第Ⅱ相臨床試験

キイトルーダ点滴静注 20mg/100mg 添付文書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重 篤な副作用について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。

議題® MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-3475 の第皿相試験 キイトルーダ点滴静注 20mg/100mg 添付文書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した 重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題⑨ MSD 株式会社の依頼による切除不能の局所再発又は転移性トリプルネガティブ 乳癌の化学療法未治療患者を対象とした MK-3475 及び化学療法併用投与とプラセボ及び 化学療法併用投与を比較する二重盲検、無作為化、第Ⅲ相試験(KEYNOTE-355)

治験実施計画書・治験薬概要書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題⑩ MSD 株式会社の依頼によるトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした MK-3475 (Pembrolizumab)の第皿相試験

キイトルーダ添付文書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について 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。

審議結果:承認

議題の MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験 キイトルーダ点滴静注 20mg/100mg 添付文書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した 重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題② エーザイ株式会社による腎細胞癌を対象とした E7080、MK-3475 の第 3 相試験 治験薬概要書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き 治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題② MSD 株式会社の依頼による進行子宮体癌患者を対象に E7080 及び MK-3475 を併用投与する第皿相試験

治験薬概要書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題② MSD 株式会社の依頼による治療抵抗性、再発又は転移性子宮頸癌の未治療患者を対象とした MK-3475 及び化学療法併用投与の第Ⅲ相試験

治験薬概要書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き 治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題® 中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした R05304020 と R04368451 の第Ⅲ相試験

治験分担医師変更、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について引き続き 治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題® 中外製薬株式会社の依頼による筋層浸潤性尿路上皮癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相臨床試験

治験実施計画書・同意説明文書・治験薬概要書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

議題② 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした MPDL3280A(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験

治験薬概要書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用、当該治験薬に関係する海外措置報告について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。

審議結果:承認

議題図 中外製薬株式会社の依頼による HER2 陽性早期乳癌患者を対象とした R07198574 の第Ⅲ相試験

治験実施計画書・同意説明文書改訂、治験薬概要書、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用、当該治験薬に関係する海外措置報告について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。

審議結果:承認

議題② ファイザー株式会社の依頼による未治療の卵巣癌を対象とした AVELUMAB の第3 相試験

治験実施計画書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題® ファイザー株式会社の依頼による、未治療の進行卵巣がん患者を対象とした AVELUMAB (MSB0010718C) および PF-06944076 の第3 相試験

治験実施計画書改訂、eDiaryに関する資料、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な 副作用、当該治験薬に関係する海外措置報告について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。

審議結果:承認

議題③ 小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第Ⅱ相試験

期間延長、治験実施計画書改訂、実施状況について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。

審議結果:承認

議題◎ ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験

治験分担医師変更、実施状況、当該治験薬で発生した当院の重篤な有害事象、当該治 験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題® 小野薬品工業株式会社の依頼による食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験

同意説明文書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した当院の重篤な有害事象、当該治験薬で発生した重篤な副作用、当該治験薬に関係する海外措置報告について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。

審議結果:承認

議題図 ブリストル・マイヤーズ スクイブ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 の第皿相試験

期間延長、治験実施計画書・同意説明文書・治験実施計画書別紙・治験参加カード改訂、治験分担医師変更、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用、当該治験薬に関係する海外措置報告について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。

議題® セルジーン株式会社の依頼による再発又は難治性の血管免疫芽球性 T 細胞リンパ腫患者を対象とした CC-486 の第Ⅲ相試験

治験実施計画書改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題® サノフィ株式会社の依頼による再発性又は転移性のプラチナ製剤抵抗性子宮頸がんを対象に、REGN2810と治験担当医師が選択した化学療法とを比較する非盲検、無作為化、第Ⅲ相試験

治験分担医師変更、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題® バイオジェン・ジャパン株式会社の依頼による大脳半球梗塞患者を対象とした BIIB093 (グリベンクラミド) の第Ⅲ相試験

評価スケール改訂、実施状況について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。

審議結果:承認

議題® アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第

田相試験

治験実施計画書改訂、実施状況について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。

審議結果:承認

議題⑩ 婦人科腫瘍科 吉田 裕之 准教授が実施している標準的な一次治療であるプラチナ/タキサン併用化学療法とベバシズマブ(化学療法との併用及び維持療法)による治療を受けた進行(FIGO ⅢB-Ⅳ期) 高悪性度漿液性又は類内膜卵巣癌、卵管癌又は腹膜癌患者を対象に olaparib をプラセボと比較するランダム化、二重盲検、第Ⅲ相試験

モニタリング報告書、Appendix for Japanese Institutions、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題⑩ 婦人科腫瘍科 吉田 裕之 准教授が実施している再発プラチナ感受性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌女性患者を対象にオラパリブ単剤又はセジラニブとオラパリブの 併用を標準的なプラチナベースの化学療法と比較する第Ⅲ相試験

モニタリング報告書、Appendix for Japanese Institutions_別紙改訂、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題⑪ 婦人科腫瘍科 長谷川 幸清 教授が実施している DS-8201a の第Ⅱ相試験 (医師主導治験)

安全性情報の取扱いに関する手順書改訂、モニタリング報告書、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

議題② 原発不明·希少がん科 畝川 芳彦 教授が実施している原発不明癌を対象とした Nivolumab(ONO-4538) の第Ⅱ相試験

モニタリング報告書、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用、当該治験薬に 関係する海外措置報告について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。 審議結果:承認

議題® 消化器内科 水出 雅文 准教授が実施している薬剤抵抗性の切除不能膵癌患者に対する核酸医薬 STNMO1 の超音波内視鏡ガイド下投与の第 I / II a 相臨床試験

治験実施計画書・同意説明文書・治験薬概要書・手順書・補償について改訂、実施状況について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。

審議結果:承認

議題@ 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ/Ⅱ相試験

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に関する報告書、実施状況、 当該治験薬で発生した当院の重篤な有害事象、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題® 小野薬品工業株式会社の依頼による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

当該治験薬で発生した当院の重篤な有害事象、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題® 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した当院の重篤な有害事象、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題の バイエル薬品株式会社の依頼による転移性HER2陰性、ホルモン受容体陽性の 骨転移を有する乳癌患者に対するエキセメスタンとエベロリムス併用下での塩化ラジウム-223の第 II 相、無作為化、二重盲検、プラセボ対照比較試験

当該治験薬で発生した当院の重篤な有害事象、当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題⑩ (治験国内管理人) IQVIA サービシーズジャパン株式会社の依頼による再発又は 難治性末梢性 T 細胞リンパ腫を対象とした HBI-8000 の第 2b 相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題⑩ (治験国内管理人) IQVIA サービシーズジャパン株式会社の依頼による再発又は 難治性成人 T 細胞白血病リンパ腫を対象とした HBI-8000 の第 2b 相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題の ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病を対象とした AMN107 (ニロチニブ) の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

議題の ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした ACZ885 (カナキヌマブ) の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題の 日本イーライリリー株式会社の依頼による進行又は転移性軟部組織肉腫を有する患者において olaratumab 及びドキソルビシンの併用投与とプラセボ及びドキソルビシンの併用投与を比較する無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相臨床試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題③ (治験国内管理人)IQVIA サービシーズジャパン株式会社の依頼による A Phase 2、Open-Label、 Single-Agent、 Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of INCB054828 in Subjects With Metastatic or Surgically Unresectable Urothelial Carcinoma Harboring FGF/FGFR Alterations

FGF/FGFR 異常を伴う転移性又は外科的切除不能な尿路上皮癌患者を対象とした INCB054828 の有効性及び安全性を評価する非盲検、単群、多施設共同、第 II 相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題図 バイエル薬品株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした BAY 1163877 (rogaratinib)の第Ⅱ/Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題6 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題録 小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 の第Ⅱ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題の 小野薬品工業株式会社の依頼による未治療の進行性又は転移性腎細胞がん患者を対象に、ニボルマブと cabozantinib の併用療法とスニチニブを比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題® ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

議題® 小野薬品工業株式会社の依頼による再発/難治性の中枢神経系原発リンパ腫 (PCNSL) 又は再発/難治性の精巣原発リンパ腫 (PTL) を対象としたニボルマブの非盲検単群 2 コホート第 II 相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用、当該治験薬に関係する研究報告について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。

審議結果:承認

議題⑩ ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第 3 相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用、当該治験薬に関係する海外措置報告について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。

審議結果:承認

議題の 中外製薬株式会社の依頼による術後乳癌患者を対象とした atezolizumab の第Ⅲ 相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用、当該治験薬に関係する海外措置報告について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。

審議結果:承認

議題® 婦人科腫瘍科 長谷川 幸清 教授が実施している統合型ゲノム解析によるトランスレーショナルリサーチを用いた、高異型度卵巣癌患者を対象としたオラパリブ維持療法に関する多施設共同第 II 相臨床試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題^② エーザイ株式会社の依頼によるファルレツズマブ (MORAb-003) の第Ⅱ相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題⑩ アッヴィ合同会社の依頼による第 I / II 相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題® アッヴィ合同会社の依頼による急性骨髄性白血病患者を対象としたベネトクラクスの第Ⅲ相試験②

当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題⑩ (治験国内管理人)株式会社アイコン・ジャパンの依頼による治療歴のある固形がん日本人患者を対象とする rucaparib の第 I 相、非盲検、安全性及び薬物動態試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について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。

審議結果:承認

議題® ファイザー株式会社の依頼による尿路上皮癌患者を対象とした AVELUMAB (MSB0010718C) の第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用、当該治験薬に関係する海外措置報告について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。

審議結果:承認

特記事項

特になし