## 第 131 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 2019年5月22日(水) 17:00 ~ 18:00 埼玉医科大学国際医療センター 管理棟3階 大会議室 開催場所 各務 博、大崎昭彦、藤原恵一、西川 亮、麻生範雄、濱口哲弥、神山信也、渡邊温子、 出席 委員名 奥田晶彦、松戸 創、土屋儀志子、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 子宮体癌患者を対象としたペムブロリズマブとレンバチニブの併用療法の第Ⅲ な議論の概要 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 MSD株式会社の依頼による進行/切除不能又は転移性尿路上皮癌を対象とした MK-7902 (E7080) とMK-3475の第皿相試験 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③ 婦人科腫瘍科 長谷川 幸清 教授が実施している進行再発子宮頸がん患者さん を対象としたアテゾリズマブの第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④ アストラゼネカ株式会社の依頼による初回化学療法を受けたBRCA変異を有する 進行卵巣がん患者を対象としたAZD2281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⑤ アストラゼネカ株式会社依頼による原発性乳癌患者を対象としたAZD2281の第 Ⅲ相試験 同意説明文書・被験者の健康被害の補償に関する資料改訂、治験責任医師・治験分担 医師変更、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⑥ 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⑦ 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 第一三共株式会社の依頼による第 I / II 相試験 治験実施計画書・同意説明文書・治験参加カード・治験実施計画書 Supplement3,4 改 訂、治験責任医師・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。

議題⑨ 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 治験実施計画書改訂、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)

治験責任医師・治験分担医師変更、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⑪ 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、第皿相試験(KEYNOTE-355)

治験責任医師・治験分担医師変更、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① 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

治験実施計画書・同意説明文書改訂、治験責任医師・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① 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 治験分担医師変更、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。

審議結果:承認

議題④ 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

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⑤ 中外製薬株式会社の依頼による RO4368451 (Pertuzumab) と Ro45-2317 (Trastuzumab) の早期乳癌患者を対象とした第皿相試験

治験実施計画書・同意説明文書改訂、治験責任医師・治験分担医師変更、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 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

治験実施計画書・同意説明文書・治験薬概要書・治験参加カード改訂、治験責任医師・治験分担医師変更、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。

議題① 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® 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

治験実施計画書・同意説明文書改訂、治験責任医師・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。

審議結果:承認

議題⑲ 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

治験実施計画書・同意説明文書改訂、治験責任医師・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。

審議結果:承認

議題⑩ 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 R05541267 (アテゾリズマブ) の第皿相試験

治験実施計画書・同意説明文書改訂、治験分担医師変更、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

議題の 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・治験薬概要書改訂、治験責任医師・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② 協和発酵キリン株式会社の依頼による進行・再発乳癌患者を対象とした KHK2375 の第Ⅱ相臨床試験

同意説明文書改訂、治験責任医師・治験分担医師変更、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② 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 の第Ⅲ相試験

治験分担医師変更、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❷ 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 の第Ⅱ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。

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

治験分担医師変更、EQ-5D-3L 電話インタビュー用スクリプト、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 0NO-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 同意説明文書改訂、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 小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第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

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❷ 小野薬品工業株式会社の依頼による膀胱がん患者を対象としたニボルマブと BMS-986205の第Ⅲ相試験

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

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非小細胞肺癌を対象と BMS-936558/BMS-734016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 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

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。 審議結果:承認

議題② 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STNM01の超音波内視鏡ガイド下投与の第 I / II a相臨床試験

手順書改訂、モニタリング報告書、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。

議題③ メルクセローノ株式会社依頼による胃腺癌または胃食道接合部腺癌を対象にした維持療法としての MSB0010718C と一次化学療法の継続とを比較する第Ⅲ相非盲検試験治験実施計画書 別紙 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 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

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研究報告、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 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、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® 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

治験分担医師変更、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

議題の 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

治験実施計画書・治験薬管理に関する手順書改訂、治験分担医師変更、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 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

同意説明文書・治験参加カード改訂、治験責任医師・治験分担医師変更、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 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

治験責任医師・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。

議題④ A Phase 4 long-term follow-up study to define the safety profile of radium-223 dichloride

塩化ラジウム-223 の安全性プロファイルを明らかにするための第 IV 相長期フォローアップ試験

同意説明文書・治験参加カード改訂、治験責任医師・治験分担医師変更、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

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® 第一三共株式会社の依頼による第I相試験

治験期間延長、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

(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® (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 治験薬概要書改訂、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® 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 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

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® 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・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⑩ 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)

用量変更について、治験分担医師変更、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 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 相試験モニタリング報告書、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

議題の 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 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)

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

議題録 MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第Ⅱ 相臨床試験

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 小野薬品工業株式会社の依頼による第 Ⅰ/Ⅱ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® 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

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 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

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 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

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。

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

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® 大鵬薬品工業株式会社の依頼による高度催吐性抗悪性腫瘍薬(シスプラチン)を投与する患者を対象とした Pro-NETU 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⑩ 大鵬薬品工業株式会社の依頼による高度催吐性抗悪性腫瘍薬(ドキソルビシン/エピルビシン及びシクロホスファミド)を投与する患者を対象とした Pro-NETU 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 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。

審議結果:承認

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<sup>②</sup> 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 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 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

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® 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

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。

議題の (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⑩ 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

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® 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) とニボルマブ (BMS-936558-01) の併用第 3 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 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 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。

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 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② 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⑩ 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) の第皿相試験

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® 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

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⑩ (治験国内管理人) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による手術不能な局所進行又は転移性胃癌患者を対象とした BGB-290 の第皿相試験

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

## 【報告事項】

以下の迅速審査について報告された。

議題① ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした LEE011 の 第 I b / I 相試験

同意説明文書改訂

(2019年4月30日(火)実施:承認)

議題② 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

治験分担医師変更

(2019年4月24日(水)実施:承認)

議題③ 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

(2019年5月8日(水)実施:承認)

議題④ 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 治験分担医師変更

(2019年5月8日(水)実施:承認)

議題⑤ 大鵬薬品工業株式会社の依頼による高度催吐性抗悪性腫瘍薬(シスプラチン)を投与する患者を対象とした Pro-NETU の第 III 相試験

治験分担医師変更

(2019年5月16日(木)実施:承認)

議題⑥ 大鵬薬品工業株式会社の依頼による高度催吐性抗悪性腫瘍薬(ドキソルビシン/エピルビシン及びシクロホスファミド)を投与する患者を対象とした Pro-NETU の第 III 相試験

治験分担医師変更

(2019年5月14日(火)実施:承認)

議題⑦ ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象とした Z-100 の第Ⅲ 相試験

治験分担医師変更

(2019年5月18日(土)実施:承認)

特記事項

特になし