第 172 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 2022年10月26日(水) 18:30 ~ 18:40 開催日時 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 神山信也、髙橋愼一、石黒洋、塚崎邦弘、鈴木智成、渡邊温子、奥田晶彦、土屋儀志子、 委 員 名 西山広美、田口絵莉子、山田 克、五十嵐 京、坂本香織、牧野好倫 議題及び審議 結果を含む主 議題① 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 な議論の概要 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 局所再発性又は転移性の肛門管の扁平上皮癌患者を対象としたカルボプラチン +パクリタキセル及びINCMGA00012又はプラセボの併用を検討する第3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③ 大原薬品工業株式会社の依頼によるOP-10の第 I/II相臨床試験 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④ 経尿道的膀胱腫瘍切除術(TURBT)時の筋層非浸潤性膀胱癌(MMIBC)の患者を対象 としたSPP-005の光線力学診断の用法変更に関する第Ⅲ相試験 添付文書改訂、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 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

議題⑤ 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11相臨床試験

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⑥ 婦人科腫瘍科 吉田 裕之 教授が実施している再発プラチナ抵抗性又は不応性卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌女性患者を対象にセジラニブとオラパリブの併用を、セジラニブ単剤又はオラパリブ単剤又は標準的な化学療法と比較するランダム化第Ⅱ/Ⅲ相試験(COCOS)

監査計画書改訂、メモランダム、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⑦ 大鵬薬品工業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⑧ 冠動脈バイパス手術 (CABG) を施行する虚血性心疾患に伴う重症心不全患者に対するヒト(同種) iPS 細胞由来心筋球(HS-001)の第 I/II 相試験

同意説明文書改訂、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。

議題⑨ 第一三共株式会社の依頼による DS-3201b の第 II 相試験

添付文書、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⑩ 第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験

治験実施計画書・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、 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① 第一三共株式会社の依頼による早期乳がん患者を対象とした DS-8201a(トラスツズマブ デルクステカン)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、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① アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたオシメルチニブの製造販売後臨床試験

治験に関する変更申請書、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。

審議結果:承認

議題® アストラゼネカ株式会社の依頼による食道がん患者を対象としたデュルバルマブの第 III 相試験

治験実施計画書改訂、科学的知見を記載した文書、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⑩ メルクバイオファーマ株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象とした M7824 の第 II 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® 婦人科腫瘍科 長谷川 幸清 教授が実施している初回腫瘍減量手術肉眼的完全切除後の進行卵巣癌を対象にパクリタキセル、カルボプラチン投与後のニラパリブによる維持療法と、パクリタキセル、カルボプラチン、ベバシズマブ投与後のニラパリブ、ベバシズマブによる維持療法を 比較するランダム化試験(NIRVANA-1)

治験実施計画書・同意説明文書・治験参加カード改訂、賠償責任保険付保証明書、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

議題の 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、Identified risk: Immune-Mediated Pericardial Disorders with TECENTRIQ(atezolizumab) use 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 中外製薬株式会社の依頼による膀胱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、Identified risk: Immune-Mediated Pericardial Disorders with TECENTRIQ(atezolizumab) use 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® 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

別紙1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、 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® EGFR エクソン 20 挿入変異を有する局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象として amivantamab とカルボプラチン及びペメトレキセドの併用療法とカルボプラチン及びペメトレキセドを比較するランダム化、非盲検、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 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 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、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 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② MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌に対する化学療法未治療の患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

治験実施計画書・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、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 MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌に対する新規ホルモン剤既治療の患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

治験実施計画書・キイトルーダ添付文書改訂、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❷ MSD 株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-7339 の第Ⅲ相 試験

添付文書改訂、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® MSD 株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象とした MK-3475の第Ⅲ相試験

キイトルーダ点滴静注 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、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 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Ⅲ相試験

治験実施計画書・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。

議題② MSD 株式会社の依頼による筋層浸潤性膀胱癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ 相試験

治験実施計画書・治験薬概要書改訂、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◎ MK-3475 第Ⅲ相試験·局所進行子宮頸癌

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、 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 MSD 株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした MK-3475 の第皿相試験 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、 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プラチナ製剤感受性の再発卵巣癌を対象としたペムブロリズマブ、ベバシズマブ及びプラチナ系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、ベバシズマブ及びオラパリブを併用投与する第Ⅱ相試験

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、当該治験薬に関係する海外措置報告、重篤な副作用一覧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 MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第Ⅱ相臨床試験

添付文書改訂、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、 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 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 同意説明文書・キイトルーダ点滴静注 100mg 添付文書改訂、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③ 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⑩ 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 期間延長、治験実施計画書・キイトルーダ点滴静注 100mg 添付文書改訂、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® 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

治験実施計画書・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、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 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

治験薬概要書改訂、治験薬概要書、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、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® 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 の第皿相試験

治験実施計画書・同意説明文書・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、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 MK-3475 の治験に参加した進行悪性腫瘍患者を対象とした継続試験

キイトルーダ添付文書改訂、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 根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学療法と MK-3475 又はプラセボを併用する第皿相試験

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、 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 MSD 株式会社の依頼による腎細胞癌患者を対象とした MK-6482 または MK-1308A の第皿相試験

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、 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 dMMR の進行又は再発子宮体癌患者を対象に MK-3475 と化学療法を比較する第Ⅲ 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、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 MSD 株式会社の依頼によるプラチナ製剤抵抗性再発卵巣癌患者を対象とした第 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。

議題@ 婦人科腫瘍科 長谷川 幸清 教授が実施しているプラチナ系化学療法の実施中 又は実施後に病勢進行が認められた再発又は転移性子宮頸癌患者を対象としたペムブロ リズマブ及びオラパリブ併用療法の第 II 相試験

添付文書改訂、モニタリング報告書、監査回答書、監査回答確認書、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、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® 呼吸器内科 解良 恭一 教授が実施している進行・再発胸腺癌に対するカルボプ ラチン+パクリタキセル+アテゾリズマブ (MPDL3280A)の第 II 相試験

同意説明文書・補償に関する手順書・治験薬管理に関する手順書・監査に関する手順書・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、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 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 MS-936558/BMS-734016 の第皿相試験

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局所進行非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558/BMS-734016の第Ⅲ相試験

治験実施計画書・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® ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による治療歴のある転移性結腸・直腸癌患者を対象とした BMS-986213 の非盲検(治験依頼者盲検)、ランダム化、第 III 相試験

治験実施計画書改訂、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による結腸・直腸がん患者を対象としたニボルマブ及び イピリムマブの第皿相試験

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 相試験治験薬概要書改訂、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膠芽腫を対象とした 0N0-4538 の第Ⅲ相試験 ②

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

議題の 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。

議題の 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

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

議題録 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

BMS-986205 の開発中止届について、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第I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

議題の 小野薬品工業株式会社の依頼による 0N0-4538 投与継続中の悪性腫瘍患者を対象とした第 II 相継続試験

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

議題の 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がんを対象とした ONO-4538、イピリムマブ及び化学療法併用の第皿相試験

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

議題録 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅰ相試験

治験実施計画書・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⑩ 呼吸器内科 解良 恭一 教授が実施している限局型小細胞肺癌患者に対して、化学放射線療法と化学放射線療法にアテゾリズマブを併用する療法の有効性を比較するランダム化第Ⅱ/Ⅲ相試験(NRG-LU005)

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⑩ 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 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 メルクバイオファーマ株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象とした Bintrafusp alfa の第 Ib 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)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® 第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象とした DS-1062a 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 アストラゼネカ株式会社の依頼による胃及び胃食道接合部がんを対象とした デュルバルマブの第 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® アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバルマブ、Domvanalimab(AB154)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® 高リスク筋層非浸潤性膀胱癌(NMIBC)かつ FGFR 遺伝子変異又は融合遺伝子を有し、Bacillus Calmette-Guérin (BCG)療法後に再発した被験者を対象として erdafitinib と医師選択による化学療法剤膀胱内注入療法を比較する第2相ランダム化試験

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 アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がんを対象とした AZD5363, ZD9238 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® アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたcapivasertib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 メルクバイオ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 M7824 及び化学放射線同時併用療法の第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 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

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 エーザイ株式会社の依頼による第1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 呼吸器内科 今井 久雄 准教授が実施している既治療 EGFR 遺伝子変異陽性非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチン+ペメトレキセド+

ペムブロリズマブ(MK-3475) + レンバチニブ(E7080/MK-7902)併用療法の第 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。

議題② 武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第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 婦人科腫瘍科 吉田 裕之 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

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 吉田 裕之 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

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 BRAF 変異転移性結腸・直腸癌患者に一次治療として化学療法併用または非併用下でのエンコラフェニブおよびセツキシマブを投与する第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 第一三共株式会社の依頼による乳がん患者を対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第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® サノフィ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした SAR439859 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® 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、 Identified risk: Immune-Mediated Pericardial Disorders with TECENTRIQ (atezolizumab) use 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、 Identified risk: Immune-Mediated Pericardial Disorders with TECENTRIQ (atezolizumab) use 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食道癌患者を対象とした R07092284(Tiragolumab)及びR05541267(Atezolizumab)の第皿相試験 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、 Identified risk: Immune-Mediated Pericardial Disorders with TECENTRIQ (atezolizumab) use 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 長谷川 幸清 教授が実施している測定可能病変を有する III 期又は IVA 期、あるいは IVB 期、または再発の子宮内膜癌患者を対象に、パクリタキセル−カルボプラチン療法に対して、ペムブロリズマブ (MK-3475、NSC #776864)の併用投与を検討するプラセボ対照ランダム化第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、FOLLOW-UP IND SAFETY REPORT 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® アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした AZD9833 の第 III 相治験

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® アステラス製薬株式会社の依頼による胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象とした Zolbetuximab 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® PRA ヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象とした tisotumab vedotin 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® 局所進行頭頸部癌患者を対象とした、Debio 1143 と白金製剤を含む化学放射線療法を併用する第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® パレクセル・インターナショナル株式会社(治験国内管理人)の依頼による B 細胞性非ホジキンリンパ腫患者を対象とした REGN1979 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 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

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切除不能の局所進行性又は転移性の胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を対象とした BGB-A317 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 中外製薬株式会社の依頼による R04368451 (Pertuzumab) と Ro45-2317 (Trastuzumab) の早期乳癌患者を対象とした第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 シスプラチン不適の局所進行頭頸部扁平上皮癌術後再発高リスク患者を対象とした Xevinapant 及び放射線療法の第 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 Isofol Medical AB 社の国内管理人であるシミック・シフトゼロ株式会社の依頼による結腸直腸癌患者を対象とした arfolitixorin の第皿相試験

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® 武田薬品工業株式会社の依頼による Niraparib-2002 の第 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 武田薬品工業株式会社の依頼による ctDNA の存在に基づく分子的疾患を有する、HER2 陰性 BRCA 変異陽性乳癌患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした、ニラパリブの第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

【報告事項】

以下の迅速審査について報告された。

議題① 武田薬品工業株式会社の依頼による Niraparib-2002 の第Ⅱ相試験 治験分担医師変更

(2022年10月6日(木)実施: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

治験分担医師変更

(2022年10月6日(木)実施:承認)

議題③ MK-3475 第Ⅲ相試験・局所進行子宮頸癌

治験分担医師変更

(2022年10月6日(木)実施:承認)

議題④ 根治手術後の子宮体癌患者を対象に術後補助化学療法と MK-3475 又はプラセボを併用する第Ⅲ相試験

治験分担医師変更

(2022年10月6日(木)実施:承認)

議題⑤ 婦人科腫瘍科 長谷川 幸清 教授が実施している測定可能病変を有する III 期又は IVA 期、あるいは IVB 期、または再発の子宮内膜癌患者を対象に、パクリタキセル-カルボプラチン療法に対して、ペムブロリズマブ (MK-3475、NSC #776864)の併用投与を検討するプラセボ対照ランダム化第Ⅲ相試験

治験分担医師変更

(2022年10月6日(木)実施:承認)

議題⑥ 婦人科腫瘍科 長谷川 幸清 教授が実施しているプラチナ製剤感受性の再発卵巣癌を対象としたペムブロリズマブ、ベバシズマブ及びプラチナ系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、ベバシズマブ及びオラパリブを併用投与する第Ⅱ相試験

治験分担医師変更

(2022年10月6日(木)実施:承認)

議題⑦ PRA ヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌患者を対象とした tisotumab vedotin の第皿相試験

治験分担医師変更

(2022年10月6日(木)実施:承認)

議題⑧ MSD 株式会社の依頼によるプラチナ製剤抵抗性再発卵巣癌患者を対象とした第 Ⅲ相試験

治験分担医師変更

(2022年10月6日(木)実施:承認)

議題⑨ 婦人科腫瘍科 長谷川 幸清 教授が実施している初回腫瘍減量手術肉眼的完全 切除後の進行卵巣癌を対象にパクリタキセル、カルボプラチン投与後のニラパリブによる維持療法と、パクリタキセル、カルボプラチン、ベバシズマブ投与後のニラパリブ、 ベバシズマブによる維持療法を 比較するランダム化試験(NIRVANA-1)

治験分担医師変更

(2022年10月11日(火)実施:承認)

特記事項

特になし