第 175 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

2023年2月22日(水) 17:00 ~ 17:50 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、小山政史、吉武明弘、解良恭一、塚崎邦弘、鈴木智成、奥田晶彦、 委 員 名 土屋儀志子、恩田広美、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 【審議事項】 結果を含む主 議題① グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるPD-L1陽性の非小細胞肺癌を対 な議論の概要 象とした新規複合免疫療法の第Ⅱ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:修理の上で承認 議題② 日本メジフィジックス株式会社の依頼による虚血性心疾患が疑われる患者を対 象としたNMB58の後期第Ⅱ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:修正の上で承認 議題③ 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 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④ 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 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⑤ (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 OECD GLP 適合性調査の結果についての通知、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⑥ 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 同意説明文書・治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書 改訂、治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の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⑦ 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 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⑧ 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

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⑨ 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乳癌患者を対象とした AZD9833 の第 III 相試験

治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂、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 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

同意説明文書・治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書 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 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・治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂、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 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

治験実施計画書・治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂、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 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

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® 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・治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂、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 再発・難治性低悪性度 B 細胞性非ホジキンリンパ腫(NHL) 患者を対象とする ME-401 の第 II 相臨床試験

治験実施計画書・同意説明文書・治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書・治験参加カード改訂、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① 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

ePROスクリーンショット改訂、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 R04368451 (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[®] 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、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

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

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

治験実施計画書、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② 経尿道的膀胱腫瘍切除術(TURBT)時の筋層非浸潤性膀胱癌(NMIBC)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皿相試験

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 MSD株式会社の依頼によるMK-3475第Ⅱ相臨床試験

治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂、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

議題の 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Ⅲ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@ 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

治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂、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。

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

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

議題図 メルクバイオファーマ株式会社の依頼による固形がん患者を対象とした Bintrafusp alfa(M7824)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⑩ 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

治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂、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 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

治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂、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について引き改訂続き治験を 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

治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂、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

治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂、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去勢抵抗性前立腺癌を対象とした MK-7339 の第Ⅲ相 試験

治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書・ザイティガ 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

議題図 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

同意説明文書・治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書 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® 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

治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂、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30 MK-3475 第Ⅲ相試験・局所進行子宮頸癌

治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂、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③ 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Ⅲ相試験

同意説明文書・治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書 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® 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

治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂、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 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

治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂、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 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Ⅲ相試験 同意説明文書・治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂、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 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

レター、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用、FOLLOW-UP IND SAFETY REPORT、重篤な有害事象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 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

治験実施計画書・同意説明文書・治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂、治験実施状況、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 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

同意説明文書・治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書・治験実施計画書 別紙 1・安全性情報の取り扱いに関する手順書・治験使用薬の管理に関する手順書改訂改訂、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

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

治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂、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⊕ 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

同意説明文書・治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書 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 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

治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書改訂、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 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11相試験

治験薬管理に関する手順書改訂、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、治験安全性情報伝達資料の訂正連絡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

被験者カード改訂、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 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Ⅲ相試験

Patient Letter、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 エーザイ株式会社の依頼による第Ib相試験

同意説明文書・治験参加証・服薬日誌・ポスター改訂、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 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

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。

議題の 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 の第皿相臨 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、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、

Identified Risks: Immune-Mediated Myelitis and Immune-mediated Facial Paresis with TECENTRIQ (atezolizumab) use、アテゾリズマブ治験安全性情報伝達資料の訂正のご連絡、訂正版_MPDL3280A 研究・措置報告(規制当局報告日:2022 年 7 月 16 日~2022 年 7 月 31 日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

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、

アテゾリズマブ治験安全性情報伝達資料の訂正のご連絡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 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験

同意説明文書・治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書 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® 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

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® 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 Dato-Dxd とデュルバルマブ及びカルボプラチンを併用する第 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 第一三共株式会社の依頼による DS-1001b 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 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 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)

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® 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® 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 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⑩ 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® 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11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。

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

議題の 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 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

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

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

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研究報告、当該治験薬に 関係する海外措置報告

、Identified Risks: Immune-Mediated Myelitis and Immune-mediated Facial Paresis with TECENTRIQ (atezolizumab) use、iDMC recommended accrual halt for

Alexandra/IMpassion030 Study, Clarifying statement from the

ALEXANDRA/IMpassion030 IDMC、Memo to regulators from the ALEXANDRA/IMpassion030 IDMC、アテゾリズマブ治験安全性情報伝達資料の訂正のご連絡、訂正版_MPDL3280A 研究・措置報告(規制当局報告日: 2022 年7月16日~2022年7月31日)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研究報告、当該治験薬に関係する海外措置報告、Identified Risks: Immune-Mediated Myelitis and Immune-mediated Facial Paresis with TECENTRIQ (atezolizumab) use、アテゾリズマブ治験安全性情報伝達資料の訂正のご連絡、訂正版_MPDL3280A 研究・措置報告(規制当局報告日:2022年7月16日~2022年7月31日)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 Risks: Immune-Mediated Myelitis and Immune-mediated Facial Paresis with TECENTRIQ(atezolizumab) use、アテゾリズマブ治験安全性情報伝達資料の訂正のご連絡、訂正版 MPDL3280A 研究・措置報告(規制当局報告日:2022 年 7 月 16 日~2022

年7月31日)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 第一三共株式会社の依頼による U3-1402 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® 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

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◎ 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

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® 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

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® 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® 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

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 DS-3201b 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® 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® 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◎ 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。

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)

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 再発性または転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象として buparlisib (AN2025) とパクリタキセルの併用投与とパクリタキセル単独投与を比較評価する試験 (BURAN 試験) 前回修正の上で承認となった 1 件

(2023年2月2日(木)実施:承認)

特記事項

特になし