第 176 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

	第 176 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
開催日時開催場所	2023年3月29日(水) 17:00 ~ 18:05 埼玉医科大学国際医療センター 管理棟3階 大会議室
出席委員名	神山信也、髙橋愼一、石黒 洋、長谷川幸清、吉武明弘、解良恭一、塚崎邦弘、 鈴木智成、松岡佐保子、土屋儀志子、恩田広美、田口絵莉子、山田 克、五十嵐 京、
議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要	牧野好倫 【審議事項】 議題① 治験国内管理人日本臨床研究オペレーションズ株式会社の依頼による AL3818 の安全性導入期パートおよび第Ⅲ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:修正の上で承認
	議題② インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による第 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 第一三共株式会社の依頼による第1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:修正の上で承認
	議題④ 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相試験治験実施計画書・同意説明文書・治験参加カード改訂、服薬日誌、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、最新の科学的知見を記載した文書について引き続き治験を実施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 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、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 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 治験使用製品及び治験使用薬の管理に関する手順書改訂、治験実施計画書、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⑦ 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 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⑧ 第一三共株式会社の依頼による DS-1001b の第 II 相試験 治験実施計画書・同意説明文書・治験薬概要書改訂、実施状況について引き続き治験 を実施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 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

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 計画書、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

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① 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

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③ 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

同意説明文書・Patient App Mobile Tip Sheet 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

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・患者日誌改訂、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

議題の 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Ⅲ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、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腎細胞癌を対象とした MK-6482 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

議題の 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® 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

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、 Ongoing Communication Card、実施状況、当該治験薬で発生した重篤な副作用、個別症 例ラインリスト 健康被害/不具合状況の症例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。

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

治験実施計画書・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。

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 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 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

治験実施計画書改訂、同意説明文書、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® 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、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

議題図 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、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 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、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

中間解析結果に関するレター、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患者を対象とした MK-6482 または MK-1308A の第皿相試験

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、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 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、当該治験薬に関係する海外措置報告について引き改訂 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③ 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

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、パクリタキセルー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

Monitoring Report、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、FOLLOW-UP IND SAFETY REPORT、Adverse Event Expedited 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③ 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・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、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 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® 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

Monitoring Report、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® 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)

Monitoring Report、継続審査、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® プラチナ製剤抵抗性高異型度漿液性卵巣癌、原発性腹膜癌又は卵管癌を対象とする MORAb-202 の第 2 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⑩ 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⑩ 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 小野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 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、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◎ 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、AtezolizumabUSM DIL FDA re-consent requirement for

Alexandra-Impassion030 (18-Feb2023)、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食道癌患者を対象とした

R07092284 (Tiragolumab) 及び R05541267 (Atezolizumab) の第皿相試験

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。

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

治験実施計画書改訂、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・別紙1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、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

議題の 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)

NRG-LU005_Monitoring Report (4)、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® 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® 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 ニプロ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした薬力学的同等性試験 保険外併用療養費支給対象外経費の取り扱いについて、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® 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

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⑩ 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 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

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 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-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® 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について引き続き治験を実施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

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) 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 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。

議題⑩ 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。

審議結果:承認

議題® 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について引き続き治験を実施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

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® 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

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® 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 0N0-4538、イピリムマブ及び化学療法併用の第皿相試験

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 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、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について引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 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

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 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。

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

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 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

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

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 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

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

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 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

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。

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◎ 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® エーザイ株式会社の依頼による第 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⑩ 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® 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® 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

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 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® 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。

議題® 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

議題の 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

【報告事項】

以下の迅速審査について報告された。

議題① 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

前回修正の上で承認となった1件(2023年3月10日(金)実施:承認)

議題② 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象とした新規複合免疫療法の第 II 相試験

前回修正の上で承認となった1件(2023年3月14日(火)実施:承認)

特記事項

特になし