### 第 179 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6月28日(水) 17:05 ~ 17:25 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 髙橋愼一、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、 奥田晶彦、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、 委 員 名 牧野好倫 議題及び審議 【審議事項】 結果を含む主 議題① 大鵬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 な議論の概要 き治験を実施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乳がん患者を対象とした 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 について引き続き治験を実施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乳癌患者を対象とした AZD9833 の第 III 相治験 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、実施状況について引き続き治験を実施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 について引き続き治験を実施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 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 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・標準業務手順 書改訂、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、モニタリングレポート、実施状況、当該治験薬で発生した重 篤な副作用、治験薬副作用症例報告書 他について引き続き治験を実施することの妥当性 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) 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、メモラン ダム、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 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⑧ 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、レター、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 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、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 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、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® 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® 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

治験実施計画書・同意説明文書・Appendix for J 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® 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

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① 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 MK-3475 第Ⅲ相試験·局所進行子宮頸癌

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® 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 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

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 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② 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、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② 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

治験実施計画書、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② 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 ALEXANDRA/IMpassion030 Close of Study Conduct (25-May-2023)、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、Discontinuation of the Atezolizumab Treatment Administration in ALEXANDRA/IMpassion030 Study (W039391)について引き続き治験を実施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 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

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、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 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)

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・Appendix for Japanese Institutions・監査計画書・治験使用薬等の管理に関する標準業務手順書改訂、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® 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

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・安全性情報の取扱いに関する手順書改訂、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® 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、Line-listing cumulative Nirvana について引き 続き治験を実施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 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 服薬日誌改訂、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。

議題の 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

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② 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、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

議題図 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

期間絵長、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® 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

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® 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 再発性または転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象として bupar lisib (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)

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、服薬日誌、被験者の募集に関する資料(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® 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 0N0-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第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。

議題⑩ 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 ONO-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、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第 I 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⑩ 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

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

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@ 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

治験に関する変更申請書、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® 第一三共株式会社の依頼による DS-1001b の第 II 相試験

治験参加カード改訂、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 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⑩ 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 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 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

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 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について引き続き治験を実施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 (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

議題の 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 capivasertib 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 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 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⑤ 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について引き続き治験を実施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。

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⑥ 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について引き続き治験を実施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 [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® 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、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® 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

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 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

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

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

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。

議題の 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

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

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

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

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 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® 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 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® 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 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。

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。

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⑩ 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® 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

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⑩ 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、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 悪性黒色腫患者を対象とした HBI-8000 とニボルマブ併用投与の第3相試験 前回修正の上で承認となった1件 (2023年6月8日(木)実施:承認)

議題② アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象とした AZD9833 の第Ⅲ 相試験

前回修正の上で承認となった1件 (2023年6月12日(月)実施:承認)

## 特記事項

特になし