## 第 186 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

2024年2月28日(水) 17:00 ~ 17:40 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、長谷川幸清、吉武明弘、解良恭一、塚崎邦弘、鈴木智成、 委 員 名 松岡佐保子、土屋儀志子、恩田広美、田口絵莉子、五十嵐京、山田克、牧野好倫 議題及び審議 【審議事項】 結果を含む主 議題① 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 な議論の概要 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② 日本イーライリリー株式会社の依頼によるKRAS G12C 変異を有する進行非小細 胞肺癌治験参加者を対象としたLY3537982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:修正の上で承認 議題③ 大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした CLN-081/TAS6417(Zipalertinib)の第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④ 呼吸器内科 解良 恭一 教授が実施しているEGFR遺伝子変異陽性未治療進行非 小細胞肺癌を対象としたネシツムマブ+オシメルチニブ併用の第Ⅰ/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 について引き続き治験を実施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 大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした zimberelimabとdomvanalimabの第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、実施状況について引き続き治験を実施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、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、Nirvana-1 Cumulative LL、CIOMS\_FR-AGG、 CIOMS ES-AG について引き続き治験を実施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 婦人科腫瘍科 長谷川 幸清 教授が実施している血中循環腫瘍 DNA 陽性の腫瘍 減量術後進行卵巣がん患者を対象としてベバシズマブ+ニラパリブ併用療法とニラパリ ブ単剤維持療法を比較する無作為化第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⑨ 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)

継続審査、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

議題の ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による日本人進行固形がん患者を対象とした Sacituzumab Govitecan の第 1/2 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、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

議題の 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③ 第一三共株式会社の依頼による第 [相試験]

Dear Investigator Letter、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** 脳脊髄腫瘍科 三島 一彦 教授が実施しているメトトレキサート基盤寛解導入療法後奏効例の非照射初発中枢神経系 原発悪性リンパ腫に対するチラブルチニブ維持療法の二重盲検ランダム化 第 II 相医師主導治験

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⑤ 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・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腎細胞癌を対象とした 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、実施状況について引き続き治験を実施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

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、実施状況について引き続き治験を実施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 の第皿相試験 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。

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② 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

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 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・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について引き続き治験を実施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・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** 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◎ 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・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

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。

議題の 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・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、キイトルーダ添付文書改訂、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◎ MSD 株式会社の依頼による MK-3475A 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、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、15-DAY 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

期間延長、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・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 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について引き続き治験を実施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 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 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 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® 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(Tirago|umab)及びR05541267(Atezo|izumab)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® 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)

治験実施計画書・同意説明文書改訂、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 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

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® 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、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 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、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 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、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

ロアンドラ エーザイ株式会社の依頼による第 Ib 相試験

治験参加証改訂、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@ アムジェン株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした Tarlatamab(AMG 757)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® 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・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 頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした新規複合免疫療法の第 II 相プラットフォーム試験

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

議題の 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® 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

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® 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

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 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・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

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② 高リスク局所進行子宮頸癌患者を対象としたVolrustomigの第III相試験 (eVOLVE-Cervical)

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

治験実施計画書改訂、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 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® 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

議題の 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・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⑩ 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、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® 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 パクリタキセル投与を受ける乳がん患者を対象とした 0N0-2910 の化学療法誘発末梢神経障害 (CIPN) 発症抑制効果を検討する前期第 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、実施状況について引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

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・被験者募集ツール改訂、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® 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、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® 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 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

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 Ⅲ相試験

治験実施計画書 別紙改訂、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® 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 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® 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 GB-0706の人工心肺装置を用いる心臓血管外科手術時にヘパリン抵抗性が認められる患者に対する第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研究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 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。

議題の アムジェン株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌(LS-SCLC)患者を対象とした タルラタマブの第 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② 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

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® 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 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 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

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® 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⑩ 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について引き続き治験を実施することの妥当性について審議した。

審議結果:承認

議題® 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 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)の依頼による多発性骨髄腫患者を対象とした REGN5458 の第 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

議題の 田辺三菱製薬による再発又は難治性のびまん性大細胞型 B 細胞リンパ腫を対象とした MT-2111 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® 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® 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

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⑪ 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。

議題及び審議	【報告事項】
結果を含む主	以下の迅速審査について報告された。
な議論の概要	議題① 呼吸器内科 解良 恭一 教授が実施している EGFR 遺伝子変異陽性未治療進行非小細胞肺癌を対象としたネシツムマブ+オシメルチニブ併用の第 I / II 相試験前回修正の上で承認となった 1 件(2024 年 2 月 1 日(木)実施:承認)
	議題② 第一三共株式会社の依頼によるプラチナ製剤抵抗性の高異型度卵巣癌、原発性腹膜癌、又は卵管癌患者を対象とした Raludotatug Deruxtecan (R-DXd) の第 II / III 相試験前回修正の上で承認となった 1 件 (2024 年 2 月 2 日 (金) 実施:承認)
	議題③ アムジェン株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌(LS-SCLC) 患者を対象とした タルラタマブの第 III 相試験 前回修正の上で承認となった 1 件 (2024 年 2 月 15 日 (木) 実施:承認)
特記事項	特になし
特記事項	前回修正の上で承認となった 1 件 (2024 年 2 月 1 日 (木) 実施:承認) 議題② 第一三共株式会社の依頼によるプラチナ製剤抵抗性の高異型度卵巣癌、原腹膜癌、又は卵管癌患者を対象とした Raludotatug Deruxtecan (R-DXd)の第 II / III 相前回修正の上で承認となった 1 件 (2024 年 2 月 2 日 (金) 実施:承認) 議題③ アムジェン株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌(LS-SCLC)患者を対象とタルラタマブの第 II I 相試験前回修正の上で承認となった 1 件 (2024 年 2 月 15 日 (木) 実施:承認)