

【治験審査委員会 会議記録の概要】

開催日時： 平成 27 年 2 月 16 日 (月) 15:15~ 16:28

開催場所： 四国がんセンター 新棟 3F 研修室 ②

出席委員名：井口東郎、野河孝充、稻沢義則、吉田眞弓、二五田基文、寺本典弘、青儀健二郎、野上尚之、橋根勝義、仁科智裕、竹歳満、山下夏美、野田裕久、城台哲

審議事項

<企業治験>

1) 日本イーライリリー株式会社の依頼による第 Ib 相試験

- ・ 実施の適否について審議した。

審査結果：承認

2) アストラゼネカ株式会社の依頼による上皮成長因子受容体遺伝子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に、一次治療における AZD9291 と標準治療の上皮成長因子受容体チロシンキナーゼ阻害剤の有効性及び安全性を比較検討する第 III 相二重盲検無作為化試験

- ・ 実施の適否について審議した。

審査結果：承認

3) バイエル薬品株式会社の依頼による骨転移性 CRPC を有する化学療法未治療患者における abiraterone/プレドニゾロン併用 BAY 88-8223 の第 III 相プラセボ対照比較試験

- ・ 実施の適否について審議した。

審査結果：承認

4) 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした Ro45-2317(Trastuzumab)の第III相試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

5) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした GW572016 (ラバチニブ) の第III相試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

6) 中外製薬株式会社の依頼による RO4368451 (Pertuzumab)と Ro45-2317 (Trastuzumab) の乳癌患者を対象とした第III相臨床試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

7) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による上皮性卵巣癌、卵管癌または原発性腹膜癌に対する一次化学療法後に進行が認められない女性患者を対象に pazopanib 単独療法の有効性および安全性をプラセボと比較する第 III 相試験

- ・受託研究契約書の変更について審議した。
- ・治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

8) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした HKI-272 投与による第Ⅲ相臨床試験

- ・治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

9) メルクセローノ株式会社の依頼による EMD531444 の第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験

- ・治験の継続の適否について審議した。
- ・安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

10) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による ErbB-2 陽性局所再発性又は転移性乳癌患者対象の HKI-272 第Ⅲ相試験

- ・治験の継続の適否について審議した。
- ・安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

11) 第一三共株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたデノスマブの第Ⅲ相試験

- ・治験の継続の適否について審議した。
- ・安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

12) ファイザー株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした CRIZOTINIB の第Ⅲ相試験

- ・治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

13) 日本イーライリリー株式会社の依頼による大腸がん患者を対象とした LY3009806 (ラムシルマブ) の第Ⅲ相試験

- ・安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

14) 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした RO5304020 と RO4368451 の第Ⅲ相試験

- ・治験の継続の適否について審議した。
- ・安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

15) 中外製薬株式会社の依頼による CH5424802 の第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験

- ・治験の継続の適否について審議した。
- ・安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

1 6) エーザイ株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたエリブリンの第3相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

1 7) 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による転移・再発頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした BIBW2992 とメトトレキサートの有効性及び安全性を比較するランダム化，オープンラベル第III相試験

- ・ 受託研究契約書の変更について審議した。
- ・ 治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

1 8) 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による局所進行頭頸部扁平上皮癌を対象とした BIBW2992 の有効性及び安全性を評価するランダム化，二重盲検，プラセボ対照第III相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

1 9) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした GW572016 (ラバチニブ) 第III相試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

2 0) 中外製薬株式会社による非小細胞肺癌を対象としたベバシズマブの第III相試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

2 1) 中外製薬株式会社の依頼による RO4368451(Pertuzumab) と Ro45-2317(Trastuzumab) の早期乳がんを対象とした第III相試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

2 2) 中外製薬株式会社の依頼による進行胃癌を対象とした RO5304020 の第II/III相試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

2 3) 武田薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした AMG706 のアジア共同第3相臨床試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

2 4) 中外製薬株式会社の依頼による未治療の進行期低悪性度非ホジキンリンパ腫を対象とし

た RG7159 第Ⅲ相試験

- ・治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・治験の継続の適否について審議した。
- ・安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

2 5) 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした PRO143966 の第Ⅲ相試験

- ・治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

2 6) 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした RO4876646 の第 III 相試験

- ・治験の継続の適否について審議した。
- ・安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

2 7) アストラゼネカ株式会社依頼による局所進行性又は転移性乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験

- ・治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

2 8) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による初発のハイリスク、ホルモン療法未治療転移性前立腺癌(mHNPC)を有する患者を対象とした、Abiraterone Acetate+低用量プレドニゾン+アンドロゲン除去療法(ADT)の併用療法と ADT 単独療法のランダム化二重盲検比較試験

- ・治験概要書の改訂について審議した。
- ・治験の継続の適否について審議した。
- ・安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

2 9) ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Ipilimumab の第Ⅲ相試験

- ・重篤な有害事象に関する報告書について審議した。
- ・治験の継続の適否について審議した。
- ・安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

3 0) ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした Ipilimumab の第Ⅲ相試験

- ・治験の継続の適否について審議した。
- ・安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

3 1) 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3009806 の第Ⅱ相試験

- ・治験の継続の適否について審議した。
- ・安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

3 2) アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による日本人被験者を対象とした AMG102 の第 I / I b 相多施設共同試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

3 3) クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした PF-00299804 の第 III 相試験

- ・ 重篤な有害事象に関する報告書について審議した。
- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

3 4) 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第 II 相試験 進行扁平上皮非小細胞肺がんに対する多施設共同非盲検非対照試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

3 5) 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第 II 相試験 進行非扁平上皮非小細胞肺がんに対する多施設共同非盲検非対照試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

3 6) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による ABI-007 の胃癌患者を対象とした第 III 相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 説明文書、同意文書の改訂について審議した。
- ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。
- ・ 重篤な有害事象に関する報告書について審議した。
- ・ 治験依頼者実施体制の変更と他施設の情報更新について審議した。
- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

3 7) 第一三共株式会社の依頼による胃癌・胃食道接合部癌患者を対象とした Nimotuzumab の第 III 相試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

3 8) エーザイ株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたレンバチニブと既存治療の有効性及び安全性を比較する他施設共同の無作為化、非盲検第 3 相試験

- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- ・ 治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

3 9) ムンディファーマ株式会社の依頼による 日本人再発・難治性末梢性 T 細胞リンパ腫患者を対象としたフォロデシンの第 I / II 相臨床試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

4 0) 日本化薬株式会社の依頼による転移・再発乳癌患者を対象とした NK105 とパクリタキセルとの比較第III相国際共同臨床試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

4 1) 中外製薬株式会社の依頼による RO4368451(Pertuzumab)の転移性胃癌を対象とした第 III 相試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

4 2) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-118 の膵癌患者を対象とした第 III 相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 説明文書、同意文書の改訂について審議した。

審査結果：承認

4 3) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による進行性又は難治性の固形腫瘍又はリンパ腫の患者を対象に線維芽細胞増殖因子受容体（pan-FGFR）チロシンキナーゼ阻害薬 JNJ-42756493 の安全性、薬物動態及び薬力学を評価するための第 1 相試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

4 4) アストラゼネカ株式会社の依頼による上皮成長因子受容体チロシンキナーゼ阻害剤による治療後に進行が認められた進行非小細胞肺癌患者を対象とした、AZD9291 の安全性、忍容性、薬物動態、及び抗腫瘍効果を評価する非盲検用量漸增多施設共同第 I / II 相試験 (AURA)

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

4 5) サノフィ株式会社の依頼による結腸・直腸癌患者を対象とした、FOLFIRI 併用時のアブリベルセプトの単群臨床試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

4 6) 株式会社グリーンペプタイドの依頼による ITK-1 の前立腺癌に対するプラセボ対照第III 相二重盲検比較試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

4 7) アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験

- ・ 説明文書、同意文書の改訂について審議した。
- ・ 当院実施体制の変更について審議した。
- ・ 重篤な有害事象に関する報告書について審議した。
- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

4 8) 第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象とした DS-7113b 第 II 相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

4 9) 株式会社ヤクルト本社の依頼による第 II 相試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

5 0) アステラス製薬依頼の前立腺癌を対象とする ASP3550 の第 III 相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

5 1) 株式会社ヤクルト本社の依頼による第 I/II 相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 重篤な有害事象に関する報告書について審議した。
- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

5 2) 第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象とした DS-7113b 第 III 相長期投与試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

5 3) ファイザー株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした PD-0332991 の第 3 相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

5 4) 日本イーライリリー株式会社の依頼による第 Ib/II 相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 症例報告書の改訂について審議した。

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認

5 5) クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社（治験国内管理人）の依頼による ROS1 遺伝子座に転座または逆位を有する進行非小細胞肺癌の患者を対象とした CRIZOTINIB の第 2 相試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認

5 6) アストラゼネカ株式会社の依頼による胃がん患者を対象とした AZD2281 の第 III 相試験

- ・ 治験費用に関する資料の変更について審議した。
- ・ 重篤な有害事象に関する報告書について審議した。
- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

5 7) 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした CH5424802 の第 III 相試験

- ・ 有害事象に関する報告書について審議した。
- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

5 8) 大日本住友製薬株式会社の依頼による結腸直腸がん患者を対象とした第 3 相試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- 審査結果：承認

5 9) 日本イーライリリー株式会社の依頼によるプラチナ製剤又はフッ化ピリミジン系薬剤を含む併用一次治療後に進行した転移性胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を有する日本人患者を対象としたラムシルマブの第 II 相試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

6 0) 中外製薬株式会社の依頼による HER2 陽性の手術不能又は再発乳癌に対する一次治療としてのペルツズマブ、トラスツズマブ及びドセタキセル併用療法の有効性及び安全性を検討する製造販売後臨床試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
- 審査結果：承認

6 1) ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による RAD001 の第 II 相試験

- ・ 治験の継続の適否について審議した。
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認

6 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 RO5304020 と RO4368451 の第Ⅲ相試験

- ・治験の継続の適否について審議した。
- ・安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

6 3) ファイザー株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした PD-0332991(PALBOCICLIB) の第Ⅲ相試験

- ・治験の継続の適否について審議した。
- ・安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

6 4) アストラゼネカ株式会社の依頼による初回化学療法を受けた BRCA 変異を有する進行卵巣癌患者を対象としたオラパリブ維持療法の第Ⅲ相試験

- ・治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・説明文書、同意文書の改訂について審議した。
- ・治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

6 5) アストラゼネカ株式会社の依頼による BRCA 変異を有する白金製剤感受性再発卵巣癌患者を対象としたオラパリブ維持療法の第 III 相試験

- ・治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

6 6) 大塚製薬株式会社の依頼による頭頸部癌患者の化学放射線療法によって誘発される口腔粘膜炎に対するレバミピド液剤のプラセボ対照二重盲検試験

- ・治験の継続の適否について審議した。

審査結果：承認

6 7) 協和発酵キリン株式会社の依頼によるソラフェニブ治療歴を有する c-Met 高発現の切除不能肝細胞癌患者を対象とした ARQ197 の第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検比較試験

- ・治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・説明文書、同意文書の改訂について審議した。
- ・治験の継続の適否について審議した。
- ・安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

6 8) アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による進行胃癌又は食道胃接合部腺癌に対する rilotumumab (AMG 102) とシスプラチニン及びカペシタビン (CX) を併用投与する第Ⅲ相試験

- ・受託研究契約書の変更について審議した。
- ・被験者への支払いに関する資料の変更について審議した。
- ・安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

6 9) 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

7 0) ファイザー株式会社の依頼による 1st line ER 陽性 HER2 陰性乳癌患者を対象とした PD-0332991 の国内第Ⅱ相試験

- ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

7 1) ヤンセンファーマ株式会社の依頼による転移性去勢抵抗性前立腺癌患者を対象とした アンドロゲン受容体(AR)アンタゴニスト JNJ-56021927 の第Ⅰ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

7 2) メルクセローノ株式会社の依頼による第Ⅰ相臨床試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

7 3) アストラゼネカ株式会社の依頼による局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

7 4) 日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

7 5) 小野薬品工業株式会社の依頼による 非小細胞肺がん患者を対象とした ONO-4538/BMS-936558 の第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

7 6) 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん患者を対象とした ONO-4538 (ニボルマブ) の第Ⅲ相試験

- ・ 治験依頼者実施体制の変更と他施設の情報更新について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

7 7) 日本イーライリリー株式会社の依頼による進行・転移性乳がん患者を対象としたフルベストラント単剤又は LY2835219 併用の第Ⅲ相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 説明文書、同意文書の改訂について審議した。

- ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認

7 8) 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による BIBF1120 の大腸癌患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認

7 9) 日本イーライリリー株式会社の依頼による全身治療歴のないホルモン受容体陽性 HER2 隆起性の閉経後局所再発又は転移性乳がん患者を対象とした、非ステロイド性アロマターゼ阻害剤（アナストロゾール又はレトロゾール）と CDK4/6 阻害剤 LY2835219 の併用投与又はプラセボの併用投与を比較する無作為化二重盲検第Ⅲ相試験

- ・ 説明文書、同意文書の改訂について審議した。
 - ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認

8 0) 大鵬薬品工業株式会社と株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌患者を対象とした TAS-118/L-OHP の第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認

8 1) 塩野義製薬株式会社の依頼による S-588410 の第 2 相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
 - ・ 説明文書、同意文書の改訂について審議した。
 - ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。
- 審査結果：承認

8 2) アストラゼネカ株式会社の依頼による切除不可能な局所進行性非小細胞肺癌患者を対象とした第Ⅲ相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 説明文書、同意文書の改訂について審議した。
- ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。
- ・ 被験者への支払いに関する資料について審議した。
- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。

審査結果：承認

8 3) アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験

- ・ 説明文書、同意文書の改訂について審議した。
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
- 審査結果：承認

8 4) 中外製薬株式会社の依頼による尿路上皮膀胱癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相臨床試験

- ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。
審査結果：承認

＜医師主導治験＞

- 1) GOG-0268:ステージⅢ～Ⅳ期の卵巣明細胞腺癌を対象としたファーストライン治療としてのテムシロリムス+カルボプラチナ+パクリタキセルの併用療法に続くテムシロリムスの維持療法による第Ⅱ相臨床試験
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。審査結果：承認
- 2) OCV-C01 第Ⅱ相試験
 - ・ モニタリング担当者の指名書について審議した。
 - ・ 治験の終了を報告した。審査結果：承認
- 3) アンスラサイクリン系薬剤とタキサン系薬剤の治療歴を有する Triple negative type の手術不能・再発乳がんに対する Eribulin 併用の Olaparib 第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験
 - ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
 - ・ 説明文書、同意文書の改訂について審議した。
 - ・ 治験薬取扱い手順書の改訂について審議した。
 - ・ 直接閲覧結果報告書について審議した。
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。審査結果：承認
- 4) 前治療で増悪した進行食道癌患者を対象とした BKM120 の第Ⅱ相臨床試験
 - ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。審査結果：承認
- 5) C-TASK FORCE 第Ⅰb/Ⅱ相試験（医師主導治験）
 - ・ 安全性情報の取り扱いに関する手順書の改訂について審議した。審査結果：承認
- 6) E7389 の第Ⅱ相試験（医師主導治験）
 - ・ 説明文書、同意文書の改訂について審議した。
 - ・ 治験薬概要書及び追補の改訂について審議した。
 - ・ 安全性情報等に関する報告書について審議した。審査結果：承認
- 7) HER2 陽性乳がんにおけるペルツズマブとトラスツズマブエムタンシンを用いた術前療法の検討（ランダム化第Ⅱ相試験）
 - ・ モニタリング報告書について審議した。審査結果：承認

- 8) 非小細胞肺癌完全切除後Ⅱ・Ⅲ期のEGFR変異陽性例に対するシスプラチニン+ビノレルビン併用療法を対照としたゲフィチニブの術後補助化学療法のランダム化比較第Ⅲ相試験（多施設共同医師主導治験）
・ 治験実施計画書別冊の改訂について審議した。
審査結果：承認

<終了報告書>

- 1) 中外製薬株式会社の依頼による RO4368451 (Pertuzumab)と Ro45-2317 (Trastuzumab)の乳癌患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験
- 2) バイエル薬品株式会社の依頼によるHER2陰性の局所進行性又は転移性乳癌患者を対象に、カペシタビン併用下でソラフェニブとプラセボを比較することを目的とした、無作為化、二重盲検、プラセボ対照比較第Ⅲ相臨床試験
- 3) エーザイ株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたエリブリンの第3相試験
- 4) 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるNETUの第II相試験
- 5) 日本イーライリリー株式会社の依頼による大腸がん患者を対象としたLY3009806（ラムシルマブ）の第Ⅲ相試験

<直接閲覧結果報告書>

- 1) 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTAS-118の膵癌患者を対象とした第III相試験
- 2) アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社の依頼による進行胃癌又は食道胃接合部腺癌に対するrilotumumab(AMG102)とシスプラチニン及びカペシタビン(CX)を併用投与する第Ⅲ相試験

なお、安全性情報については事前に当院内部審査委員に回覧している。

以上