

治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時 平成 21 年 7 月 6 日 16:00 ~ 17:15

開催場所 四国がんセンター 会議室

出席委員名 栗田啓、井口東郎、大道斉、加納はやみ、江口久恵、寺本典弘、青儀健二郎、松元隆、仁科智裕、沖野一広、野田裕久、波多野雅子
遺伝子解析研究専門委員（課題 1）の審議にのみ参加）：関谷剛男

審議事項

- 1) ファイザ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 CP-751,871 の第Ⅲ相試験
・実施の適否について審議した。
審査結果：承認
- 2) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による進行性胃癌患者を対象にした RAD001 の多施設共同,第Ⅲ相試験
・実施の適否について審議した。
審査結果：承認
- 3) 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(トラスツズマブ)の第Ⅲ相試験
・安全性情報について審議した。
審査結果：承認
- 4) 中外製薬株式会社の依頼による進行胃癌患者を対象とした Ro09-1978 (カペシタビン) 及びシスプラチンに RO4876646 (ペバシズマブ) を併用する第Ⅲ相試験
・治験実施計画書等の改訂について審議した。
・安全性情報について審議した。
審査結果：承認
- 5) 中外製薬株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした Ro45-2317 (トラスツズマブ) , Ro09-1978 (カペシタビン) の第Ⅲ相試験
・安全性情報について審議した。
審査結果：承認
- 6) 大日本住友製薬株式会社の依頼による高齢者の進展型小細胞肺癌に対するアムルビシン塩酸塩の製造販売後臨床試験 (第Ⅲ相)
・使用上の注意の改訂について審議した。
審査結果：承認
- 7) バイエル薬品株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした BAY 43-9006 の第Ⅲ相試験
・安全性情報について審議した。
審査結果：承認
- 8) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の第Ⅱ相試験
・安全性情報について審議した。
審査結果：承認
- 9) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による VEGF 受容体チロシンキナーゼ阻害薬による治療で進行した転移性腎癌の患者を対象に、RAD001+至適支持療法 (BSC) の安全性及び有効性を BSC+プラセボ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相試験
・安全性情報について審議した。
審査結果：承認

- 10) 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY188011（ゲムシタビン塩酸塩）の後期第Ⅱ相試験
 - ・ 治験実施計画書等の改訂および契約期間の延長について審議した。
 - ・ 安全性情報について審議した。審査結果：承認
- 11) 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（ラパチニブ）の第Ⅲ相試験
 - ・ 実施計画書等の改訂について審議した。
 - ・ 安全性情報について審議した。審査結果：承認
- 12) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による進行性または転移性乳癌患者を対象としたラパチニブのカペシタビンとの併用第Ⅰ／Ⅱ相試験
 - ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。
 - ・ 治験実施計画書等の改訂について審議した。
 - ・ 安全性情報について審議した。審査結果：承認
- 13) 第一三共株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした AMG162（denosumab）の第Ⅲ相試験
 - ・ 症例報告書の改訂について審議した。
 - ・ 同意説明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。
 - ・ 重篤な有害事象報告について審議した。
 - ・ 安全性情報について審議した。審査結果：承認
- 14) 中外製薬株式会社の依頼による RO4876646 の併用第Ⅱ相臨床試験
 - ・ 治験実施計画書等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。
 - ・ 安全性情報について審議した。審査結果：承認
- 15) ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸癌を対象とした Z-100 の第Ⅲ相試験
 - ・ 治験実施計画書等の改訂について審議した。審査結果：承認
- 16) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による進行胃癌患者を対象とした GW572016 とパクリタキセルの併用療法の第Ⅲ相試験
 - ・ 安全性情報について審議した。審査結果：承認
- 17) アストラゼネカ株式会社の依頼による骨転移を有する無痛又は軽度症候性の内分泌療法抵抗性前立腺癌患者を対象とした ZD4054 10 mgの有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲検試験
 - ・ 安全性情報について審議した。審査結果：承認
- 18) エーザイ株式会社の依頼による E 7389 の臨床第Ⅱ相試験
 - ・ 安全性情報について審議した。審査結果：承認
- 19) アストラゼネカ株式会社の依頼による転移巣を有さない内分泌療法抵抗性前立腺癌患者を対象とした ZD4054 10mg 1日1回経口投与時の有効性及び安全性を検討する第Ⅲ相無作為化プラセボ対照二重盲

検試験

- ・安全性情報について審議した。

審査結果：承認

- 20) 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（ベバシズマブ）の第Ⅲ相試験

- ・同意説明文書の改訂について審議した。

審査結果：承認

- 21) ファイザー株式会社の依頼による、SU011248 の後期第Ⅱ相試験

- ・安全性情報について審議した。

審査結果：承認

- 22) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による ABI-007 の第Ⅱ相試験

- ・治験薬概要書の改訂について審議した。

- ・安全性情報について審議した。

審査結果：承認

- 23) 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象としたパニツムマブの第Ⅲ相試験

- ・治験実施計画書等の改訂について審議した。

- ・治験分担医師の削除・職名変更について審議した。

- ・安全性情報について審議した。

審査結果：承認

- 24) 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象とした AMG706 の第Ⅲ相試験

- ・安全性情報について審議した。

- ・分担医師の変更に関する迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

- 25) ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による進行・再発乳癌患者を対象とした第Ⅰ相試験

- ・治験薬概要書の改訂について審議した。

- ・安全性情報について審議した。

審査結果：承認

- 26) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による ABI-007 の非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相比較試験

- ・重篤な有害事象報告について審議した。

- ・安全性情報について審議した。

- ・分担医師の変更及び責任医師の職名変更に関する迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

- 27) 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたタルセバ錠の製造販売後臨床試験

- ・添付文書の改訂について審議した。

- ・使用上の注意改訂について審議した。

- ・インタビューフォームの改訂について審議した。

審査結果：承認

- 28) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による局所進行および／または転移性腎細胞癌患者を対象に pazopanib の治療効果をスニチニブと比較検討する試験

- ・責任医師の職名変更および分担医師の変更について審議した。

- ・安全性情報について審議した。

審査結果：承認

- 29) 株式会社ヤクルト本社の依頼による CPT-11 の第Ⅱ相臨床試験

- ・実施計画書の改訂について審議した。

- ・安全性情報について審議した。

審査結果：承認

30) ファイザー株式会社の依頼による、SU011248 の第Ⅱ相試験

- ・安全性情報について審議した。

審査結果：承認

31) 協和発酵キリン株式会社の依頼による KRN125 の第Ⅱ相試験

- ・安全性情報について審議した。

審査結果：承認

32) ノバルティスファーマ株式会社の依頼による臨床病期Ⅲb/Ⅳの局所進行・転移性非小細胞肺癌 (NSCLC)患者を対象に、一次治療としての ASA404 のパクリタキセル及びカルボプラチンとの併用投与によるランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同第Ⅲ相試験

- ・安全性情報について審議した。
- ・治験分担医師および治験協力者の変更に関する迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

33) メルクセローノ株式会社の依頼によるセツキシマブの第Ⅱ相臨床試験

- ・治験実施計画書等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。
- ・安全性情報について審議した。

審査結果：承認

34) 初発のステージⅢまたはⅣ期の未治療進行上皮性卵巣がん、腹膜がん、卵管がんに対する「カルボプラチン/パクリタキセルに続くプラセボ投与」と「カルボプラチン/パクリタキセル+同時併用ベバシズマブに続くプラセボ投与」と「カルボプラチン/パクリタキセル+同時併用ベバシズマブに続くベバシズマブ単独投与」のランダム化第Ⅲ相試験

- ・治験期間が1年を超えるため、治験を継続して行うことの妥当性について審議した。
- ・安全性情報に関する標準業務手順書の改訂について審議した。
- ・直接閲覧結果について審議した。

審査結果：承認

終了報告

- 1) 大日本住友製薬株式会社の依頼による高齢者の進展型小細胞肺癌に対するアムルビシン塩酸塩の製造販売後臨床試験 (第Ⅲ相)

なお、安全性情報については事前に内部委員に回覧している。