

【治験審査委員会 会議記録の概要】

開催日時： 平成 24 年 1 月 16 日 (月) 16:00 ~ 17:00
開催場所： 四国がんセンター 新棟 3F カンファレンス室

出席委員名：井口東郎、栗田啓、大道斉、山根美子、角 英、寺本典弘、青儀健二郎
野上尚之、松元隆、渡邊和幸、野田裕久、池田由貴子

審議事項

<企業治験>

- 1) 第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相臨床試験
 - ・ 実施の適否について審議した。審査結果：承認
- 2) 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
 - ・ 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
 - ・ 治験協力者の変更について審議した。
 - ・ 依頼者実施体制の変更について審議した。
 - ・ 安全性情報に関する報告について審議した。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 (ベバシズマブ) を併用する第Ⅲ相試験
 - ・ 安全性情報に関する報告について審議した。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 (ラパチニブ) の第Ⅲ相試験
 - ・ 安全性情報に関する報告について審議した。審査結果：承認
- 6) 中外製薬株式会社の依頼による RO4876646 の併用第Ⅱ相臨床試験
 - ・ 安全性情報に関する報告について審議した。審査結果：承認
- 7) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第Ⅱ相試験
 - ・ 安全性情報に関する報告について審議した。審査結果：承認

- 8) 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
- ・ 依頼者からのレターについて審議した。
- 審査結果：承認
- 9) 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
- ・ 依頼者実施体制の変更について審議した。
 - ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
- 審査結果：承認
- 10) メルクセローノ株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした既存薬による療法と既存療法+EMD271786/BMS-564717 (セツキシマブ) の併用療法の第Ⅲ相比較試験
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
- 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 ラパチニブの一次治療における第Ⅲ相試験
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
- 審査結果：承認
- 12) 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
- ・ 治験実施計画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。
 - ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
- 審査結果：承認
- 13) 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
- ・ 治験契約書の変更について審議した。
 - ・ 依頼者実施体制の変更、他施設の情報更新について審議した。
- 審査結果：承認
- 14) 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
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
- 審査結果：承認
- 15) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の第Ⅰ/Ⅱ相試験
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
- 審査結果：承認
- 16) ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるエストロゲン受容体陽性閉経後乳癌患者を対象とした RAD001 の第Ⅲ相臨床試験
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

17) 中外製薬株式会社の依頼による第Ⅰ相臨床試験

- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

18) グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による切除可能な MAGE-A3 抗原陽性の非小細胞肺癌患者を対象とした術後補助療法としての AS15 アジュバント添加 recMAGE-A3 がん免疫療法剤の有効性を評価するための、二重盲検、無作為化、プラセボ対照、第Ⅲ相臨床試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 依頼者実施体制の変更、他施設の情報更新について審議した。
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

19) 大鵬薬品工業株式会社依頼による TSU-68 第Ⅱ相試験

- ・ 依頼者実施体制の変更、他施設の情報更新について審議した。
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

20) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

21) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による切除不能大腸癌に対する S-1 併用第Ⅱ相試験

- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

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

- ・ 依頼者実施体制の変更、他施設の情報更新について審議した。
- ・ 説明文書、同意文書の改訂について審議した。
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

23) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の子宮頸癌に対する第Ⅲ相比較試験

- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

24) ファイザー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

- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

25) 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 L-OHP の第Ⅲ相試験

- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

26) 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

- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

27) 中外製薬株式会社の依頼による Ro50-8231 の第 II 相臨床試験

- ・ 治験実施計画書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転移性乳癌患者を対象としたラパチニブのpakritaxelとの併用第 I/II 相試験

- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

29) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の薬物動態試験

- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

30) シンバイオ製薬株式会社の依頼による SyB L-0501 の第 II 相試験

- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

31) ファイザー株式会社の依頼による HER-2/neu 過剰発現又は遺伝子増幅のある早期乳癌患者を対象にした HKI-272 第 II 相試験

- ・ 依頼者からのレターについて審議した。
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

32) アボット ジャパン株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした ABT-869 の第 III 相試験

- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

33) 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるがん疼痛に対する OVF の第 III 相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 治験契約書の変更について審議した。
- ・ 依頼者実施体制の変更、他施設の情報更新について審議した。
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

34) サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による第 I 相試験

- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

- 35) ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による癌性疼痛患者を対象とした第Ⅲ相試験
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
- 審査結果：承認
- 36) 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
- ・ 説明文書、同意文書の改訂について審議した。
 - ・ 治験分担医師の職名変更、治験協力者の変更について審議した。
 - ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
- 審査結果：承認
- 37) エーザイ株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象とした MORAb-003 の第Ⅲ相試験
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
- 審査結果：承認
- 38) 中外製薬株式会社の依頼による前期第Ⅱ相臨床試験
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
- 審査結果：承認
- 39) バイエル薬品株式会社の依頼による転移性大腸癌患者を対象とした BAY73-4506 の第Ⅲ相臨床試験
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
- 審査結果：承認
- 40) パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による第Ⅰ相臨床試験
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
- 審査結果：承認
- 41) 日本イーライリリー株式会社の依頼による転移性胃腺癌患者を対象とした IMC-1121B (ラムシルマブ) の第Ⅲ相試験
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
- 審査結果：承認
- 42) 中外製薬株式会社の依頼による Ro50-8231 とベバシズマブ併用の第Ⅱ相試験
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
- 審査結果：承認
- 43) 協和発酵キリン株式会社の依頼による悪性リンパ腫患者を対象とした KRN125 の第Ⅲ相試験
- ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。
 - ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
- 審査結果：承認
- 44) バイエル薬品株式会社の依頼による消化管間質腫瘍 (GIST) 患者を対象とした regorafenib の第Ⅲ相試験
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

- 4 5) 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
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

- 4 6) 協和発酵キリン株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした KRN125 の第Ⅲ相試験

- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
- ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。
- ・ 依頼者実施体制の変更、他施設の情報更新について審議した。
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

- 4 7) 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

- ・ 依頼者実施体制の変更、他施設の情報更新について審議した。
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

- 4 8) シンバイオ製薬株式会社の依頼による SyB D-0701 の第Ⅱ相臨床試験

- ・ 依頼者実施体制の変更、他施設の情報更新について審議した。

審査結果：承認

- 4 9) 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

- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

- 5 0) アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験

- ・ 治験実施計画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。
- ・ 依頼者実施体制の変更について審議した。

審査結果：承認

- 5 1) 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

- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。

審査結果：承認

- 5 2) アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰ相試験

- ・ 治験契約書の変更について迅速審査の事後報告をした。

審査結果：承認

- 5 3) メルクセローノ株式会社の依頼による食道胃接合部を含む進行胃腺癌患者を対象とした

一次療法としての S-1、シスプラチンとセツキシマブ併用療法の非盲検単群多施設共同第Ⅱ相試験

- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
審査結果：承認
- 5 4) 協和発酵キリン株式会社の依頼による高齢の非ホジキンリンパ腫患者を対象とした KRN125 の第Ⅲ相試験
- ・ 依頼者実施体制の変更、他施設の情報更新について審議した。
 - ・ 治験薬概要書の改訂について審議した。
 - ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
審査結果：承認
- 5 5) 協和発酵キリン株式会社の依頼による ARQ197 の非小細胞肺癌を対象とした第Ⅲ相臨床試験
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
審査結果：承認
- 5 6) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第Ⅱ相試験
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
審査結果：承認
- 5 7) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第Ⅱ相試験
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
審査結果：承認
- 5 8) FO-1142 の臨床薬理試験
- ・ 治験実施計画書の改訂について審議した。
 - ・ 依頼者実施体制の変更、他施設の情報更新について審議した。
審査結果：承認

<医師主導治験>

- 1) HER2 過剰発現のない乳がんに対する術前化学療法における Carboplatin/Weekly Paclitaxel→CEF と Weekly Paclitaxel→CEF のランダム化第Ⅱ相比較試験
- ・ 安全性情報に関する報告について審議した。
 - ・ 重篤な有害事象に関する報告について審議した。
 - ・ 直接閲覧結果報告について審議した。
審査結果：承認

<終了報告>

- 1) 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
- 2) 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の薬物動態試験

- 3) ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による癌性疼痛患者を対象とした第Ⅲ相試験
- 4) MSD 株式会社の依頼による第Ⅰ相試験
- 5) 協和発酵キリン株式会社の依頼による悪性リンパ腫患者を対象とした KRN125 の第Ⅲ相試験
- 6) バイエル薬品株式会社の依頼による消化管間質腫瘍 (GIST) 患者を対象とした regorafenib の第Ⅲ相試験

<直接閲覧結果報告>

- 1) 日本イーライリリー株式会社の依頼による転移性胃腺癌患者を対象とした IMC-1121B (ラムシルマブ) の第Ⅲ相試験

<開発の中止等に関する報告>

- 1) アボット ジャパン株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした ABT-869 の第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。