

平成 23 年度 第 3 回治験審査委員会開催記録の概要

1. 開催年月日 平成 23 年 6 月 8 日 (水) 17:00～18:16
2. 開催場所 2 階応接室
3. 出席者 根来臨床試験管理室長、井口副院長、坂上管理局長、近藤副院長、松井総務部長、吉村診療部長、村山検査部長、奥川薬剤部長、辻本薬剤部次長、浜田弁護士 (外部委員)
4. 審議事項 出席者数により治験審査委員会の成立が確認された後、順次申請事項について審議された。

(1) 審議案件

【変更・その他】

- ① 研究名：グラクソ・スミスクライン(株)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
・ 審議内容：治験実施計画書の変更、治験実施計画書別紙の変更、症例報告書見本の変更、説明・同意文書の変更、治験カードの変更に基づき、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。
・ 判定：承認
- ② 研究名：日本イーライリリー(株)の依頼による扁平上皮癌を除く進行非小細胞肺癌に対するペメトレキセドの製造販売後臨床試験
・ 審議内容：治験分担医師の変更、アリムタの添付文書の変更および使用上の注意改訂のお知らせに基づき、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。
・ 判定：承認
- ③ 研究名：ファイザー(株)の依頼による未分化リンパ腫キナーゼ(ALK)遺伝子座に転座または逆位を有する肺癌における未治療の非扁平上皮癌患者を対象として CRIZOTINIB とペメトレキセド/シスプラチンまたはペメトレキセド/カルボプラチンを比較し、その有効性と安全性を評価する無作為化、非盲検第 3 相試験
・ 審議内容：プラトシン注添付文書の変更、プラトシン注使用上の注意改訂のお知らせに基づき、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。
・ 判定：承認
- ④ 研究名：サノフィ・アベンティス(株)の依頼による進行固形がん患者を対象とした AVE8062 の 3 剤併用 第 I 相臨床試験
・ 審議内容：治験実施計画書の変更、症例報告書の変更、説明・同意文書の変更に基づき、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。

・判 定：承認

⑤研究名：メルクセローノ（株）の依頼による EMD531444 の第 I/II 相臨床試験

・審議内容：治験実施計画書の変更、同意・説明文書の変更、治験薬概要書の変更、治験参加のお願いの変更に基づき、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。

・判 定：承認

⑥研究名：日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による BIBW2992 の 1 日 1 回経口連続投与でのオープン第 I /II 相試験

・審議内容：治験薬概要書の変更に基づき、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。

・判 定：承認

⑦研究名：協和発酵キリン(株)の依頼による CYP2C19 Poor metabolizer の進行・再発非小細胞肺癌患者を対象とする ARQ 197 のとエルロチニブ の併用第 I 相臨床試験

・審議内容：重篤な有害事象に関する報告書(2011.5.13)(2011.5.31)(2011.6.3)(2011.6.3)に基づき、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。

・判 定：承認

⑧研究名：大鵬薬品工業(株)の依頼による S-1 の子宮頸癌に対する第III相比較試験

・審議内容：治験実施計画書別紙の変更、治験薬概要書の変更に基づき、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。

・判 定：承認

⑨研究名：サノフィ・アベンティス(株) の依頼による進行固形がん患者を対象とした AVE8062 の 3 剤併用 第 I 相臨床試験

・審議内容：治験実施計画書の変更、症例報告書の変更、同意・説明文書の変更に基づき、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。

・判 定：承認

⑩研究名：日本ベーリンガーインゲルハイム(株)の依頼による 1 次、2 次または 3 次治療後に再発もしくは増悪した、日本人のプラチナ製剤感受性を有する進行上皮性卵巣癌、卵管癌または腹膜癌患者を対象とした、 BIBF1120 の併用第 I 相試験

・審議内容：治験実施計画書の変更、症例報告書の変更、同意・説明文書の変更、カルボプラチン添付文書の変更に基づき、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。

・判 定：承認

⑪研究名：協和発酵キリン(株)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

- ・ 審議内容：重篤な有害事象に関する報告書（2011.6.1）に基づき、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。
- ・ 判定：承認

（2）安全性に関する情報の報告

①研究名：サノフィ・アベンティス㈱の依頼による進行固形がん患者を対象とした AVE8062 の3剤併用 第I相臨床試験

安全性に関する情報の報告書「平成23年5月26日」

②研究名：日本ベーリンガーインゲルハイム㈱の依頼による1次、2次または3次治療後に再発もしくは増悪した、日本人のプラチナ製剤感受性を有する進行上皮性卵巣癌、卵管癌または腹膜癌患者を対象とした、BIBF1120の併用第I相試験

安全性に関する情報の報告書「平成23年4月27日」「平成23年5月12日」

「平成23年5月26日」

③研究名：メルクセローノ（株）の依頼による EMD531444 の第I/II相臨床試験

安全性に関する情報の報告書「平成23年5月30日」

④研究名：日本イーライリリー㈱の依頼による扁平上皮癌を除く進行非小細胞肺癌に対するペメトレキシドの製造販売後臨床試験

安全性に関する情報の報告書「平成23年5月25日」

⑤研究名：ファイザー㈱の依頼による未分化リンパ腫キナーゼ（ALK）遺伝子座に転座または逆位がある進行非小細胞肺癌（NSCLC）患者を対象として PF-02341066 を投与した場合の有効性と安全性を評価する非盲検、単群、第2相試験

安全性に関する情報の報告書「平成23年5月19日」

⑥研究名：ファイザー㈱の依頼による未分化リンパ腫キナーゼ（ALK）遺伝子座に転座または逆位がある進行非小細胞肺癌（NSCLC）患者を対象として PF-02341066 と標準的化学療法剤（ペメトレキシドまたはドセタキセル）を比較し、その有効性と安全性を評価する無作為化、非盲検第3相試験

安全性に関する情報の報告書「平成23年5月19日」

⑦研究名：ファイザー㈱の依頼による未分化リンパ腫キナーゼ(ALK)遺伝子座に転座または逆位を有する肺癌における未治療の非扁平上皮癌患者を対象として CRIZOTINIB とペメトレキシド/シスプラチンまたはペメトレキシド/カルボプラチンを比較し、その有効性と安全性を評価する無作為化、非盲検第3相試験

安全性に関する情報の報告書「平成23年5月19日」

- ⑧研究名：中外製薬㈱の依頼による EGFR 遺伝子変異を有する非小細胞肺癌患者に対する一次療法としてのベバシズマブ+Ro50-8231(エルロチニブ)併用療法と Ro50-8231 単剤療法を比較する非盲検無作為化比較第Ⅱ相臨床試験
安全性に関する情報の報告書「平成 23 年 5 月 25 日」
- ⑨研究名：協和発酵キリン㈱の依頼による CYP2C19 Poor metabolizer の進行・再発非小細胞肺癌患者を対象とする ARQ 197 とエルロチニブ の併用第Ⅰ相臨床試験
安全性に関する情報の報告書「平成 23 年 5 月 9 日」
- ⑩研究名：サノフィ・アベンティス㈱ の依頼による進行固形がん患者を対象とした AVE8062 の 3 剤併用 第Ⅰ相臨床試験
安全性に関する情報の報告書「平成 23 年 5 月 26 日」
- ⑪研究名：大鵬薬品工業㈱の依頼によるプラチナ既治療非小細胞肺癌に対するティーエスワンとドセタキセルのランダム化比較第Ⅲ相試験 (EAST-LC)
安全性に関する情報の報告書「平成 23 年 5 月 23 日」
- ⑫研究名：グラクソ・スミスクライン㈱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
安全性に関する情報の報告書「平成 23 年 5 月 26 日」
- ⑬研究名：ファイザー㈱の依頼 による乳癌患者を対象とした HKI-272 単剤投与及び lapatinib とカペシタビンの併用投与による第Ⅱ相無作為非盲検臨床試験
安全性に関する情報の報告書「平成 23 年 5 月 30 日」
- ⑭研究名：ファイザー㈱の依頼による早期乳癌患者を対象にトラスツズマブ術後補助化学療法後の HKI-272 投与による無作為化二重盲検プラセボ対照試験
安全性に関する情報の報告書「平成 23 年 5 月 30 日」
- ⑮研究名：ファイザー㈱の依頼による ErbB-2 陽性局所再発性又は転移性乳癌患者を対象とした HKI-272 とパクリタキセルの併用投与及びトラスツズマブとパクリタキセルの併用投与を比較する第Ⅲ相無作為化非盲検 2 群対照試験
安全性に関する情報の報告書「平成 23 年 5 月 30 日」
- ⑯研究名：大鵬薬品工業㈱の依頼による転移性乳癌患者を対象とした ABI-007 毎週投与法とドセタキセル 3 週ごと投与法との比較第Ⅱ相試験
安全性に関する情報の報告書「平成 23 年 5 月 18 日」

- ⑰研究名：第一三共㈱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
安全性に関する情報の報告書「平成 23 年 5 月 18 日」「平成 23 年 5 月 19 日」
- ⑱研究名：中外製薬㈱の依頼による RG3502 の HER2 陽性の局所進行・再発又は転移性乳癌患者を対象とした第Ⅱ相臨床試験
安全性に関する情報の報告書「平成 23 年 5 月 30 日」
- ⑲研究名：エーザイ㈱の依頼による白金製剤感受性の初回再発卵巣癌患者を対象としたカルボプラチン及びタキサン系抗がん剤併用時の Farletuzumab(MORAb - 03)週 1 回投与の有効性及び安全性を評価する無作為割付け二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験
安全性に関する情報の報告書「平成 23 年 5 月 27 日」
- ⑳研究名：㈱ヤクルト本社の依頼によるゲムシタビン耐性膵癌に対する S-1 療法と S-1+オキサリプラチン(L-OHP)併用療法の無作為化比較試験
安全性に関する情報の報告書「平成 23 年 5 月 16 日」
- ㉑研究名：㈱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
安全性に関する情報の報告書「平成 23 年 4 月 28 日」
- ㉒研究名：協和発酵キリン㈱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
安全性に関する情報の報告書「平成 23 年 5 月 19 日」

以上の安全性に関する情報が提出され、治験の継続実施の妥当性について特に異議なく、それぞれに承認された。