

平成22年度 第9回 埼玉県立がんセンター受託研究審査委員会

開催日 開催場所	平成23年2月16日(水)17:36~19:34 埼玉県立がんセンター 本館2階 会議室
出席委員名	柵木信男、金子安比古、藤田主一、円井義弘、小峰公之、徳世良重、井上賢一、酒井洋、山口研成、川島吉之、岩崎文男、小川敏
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>I. 受託研究に関する審議</p> <p>1-1. 新規申請の審議 (1件)</p> <p>1) 「大腸がんを対象とした●●●●による●●●変異検出試薬の臨床性能試験」 依頼者：株式会社理研ジェネシス ○受託研究の実施の妥当性について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>1-2. 継続契約の審査 (43件)</p> <p>1) 「Z-100第Ⅲ相比較臨床試験—子宮頸癌患者を対象としたプラセボ対照比較臨床試験—」 依頼者：ゼリア新薬工業株式会社 ○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>2) 「乳癌患者を対象としたAMG162(denosumab)の第Ⅲ相試験」 依頼者：第一三共株式会社 ○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>3) 「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R04876646 (ベバシズマブ) を併用する第Ⅲ相試験」 依頼者：中外製薬株式会社 ○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>4) 「ErbB2遺伝子増幅を示す進行胃癌患者に対する二次化学療法としてのラパチニブ (GW572016) とパクリタキセル毎週投与方法の併用療法の第Ⅲ相試験」 依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社 ○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>5) 「ABI-007の非小細胞肺癌に対する第Ⅲ相比較試験」 依頼者：大鵬薬品工業株式会社 ○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>6) 「DE-766の第Ⅱ相試験」 依頼者：第一三共株式会社 ○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。</p>

〔審議結果〕承認

- 7) 「SU011248 (Sunitinib malate) の第IIb相試験」
依頼者：ファイザー株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 8) 「膵癌患者を対象としたL-OHPの第II相臨床試験」
依頼者：株式会社ヤクルト本社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 9) 「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」
依頼者：メルクセローノ株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 10) 「HER2/neu陽性の転移性乳癌患者を対象としたタキサン系製剤を中心とした化学療法とラパチニブまたはトラスツズマブを併用する一次治療の無作為化、オープンラベル、第III相試験」
依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 11) 「乳癌患者を対象としたHKI-272の第II相非盲検試験」
依頼者：ファイザー株式会社
○治験分担医師の変更および実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 12) 「乳癌に対するペルツズマブの第III相試験」
依頼者：中外製薬株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 13) 「進行性胃癌患者を対象としたRAD001の多施設共同、第III相試験」
依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 14) 「エストロゲン受容体陽性でレトロゾール又はアナストロゾール抵抗性の局所進行性又は転移性の閉経後乳癌患者を対象としたRAD001とエキセメスタンの併用によるランダム化、二重盲検、プラセボ対照、第III相臨床試験」
依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 15) 「切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌に対するNK012の第II相臨床試験」
依頼者：日本化薬株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。

〔審議結果〕承認

- 16) 「TAS-102の第II相試験」
依頼者：大鵬薬品工業株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 17) 「ABI-007の第II相試験」
依頼者：大鵬薬品工業株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 18) 「HER2 陽性の局所進行性又は転移性乳癌を有する女性患者を対象に、トラスツズマブ及びパクリタキセルによる1次治療にRAD001を併用するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同第III相試験」
依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 19) 「術後補助療法の乳癌患者を対象としたHKI-272の第III相二重盲検比較試験」
依頼者：ファイザー株式会社
○治験分担医師の変更および実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 20) 「乳癌患者を対象としたHKI-272と既存治療の第III相非盲検比較試験」
依頼者：ファイザー株式会社
○治験分担医師の変更および実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 21) 「EMD531444の第I/II相臨床試験」
依頼者：メルクセローノ株式会社
○契約症例数の追加および実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 22) 「胃癌患者を対象としたL-OHPの第III相試験」
依頼者：株式会社ヤクルト本社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 23) 「子宮頸癌患者を対象としたS-1の第III相試験」
依頼者：大鵬薬品工業株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 24) 「ErbB2過剰発現を示す転移性乳癌患者を対象としたラパチニブとパクリタキセル週1回を併用した一次化学療法におけるオープンラベル第I/II相試験」
依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認

- 25) 「OVFのがん疼痛（突出痛）に対する第Ⅲ相比較試験」
依頼者：大鵬薬品工業株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 26) 「早期乳癌患者を対象としたデノスマブの第Ⅲ相試験」
依頼者：第一三共株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 27) 「前期第Ⅱ相試験」
依頼者：中外製薬株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 28) 「転移性大腸癌患者を対象としたBAY73-4506の第Ⅲ相臨床試験」
依頼者：バイエル薬品株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 29) 「TSU-68の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験」
依頼者：大鵬薬品工業株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 30) 「Ro50-8231とベバシズマブ併用の第Ⅱ相試験」
依頼者：中外製薬株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 31) 「転移性胃腺癌患者を対象としたラムシルマブの第Ⅲ相試験」
依頼者：日本イーライリリー株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 32) 「頭頸部扁平上皮癌根治治療後のTS-1補助化学療法の検討ー多施設無作為化比較試験ー」
依頼者：財団法人 先端医療振興財団
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 33) 「TAP-144-SR(3M)の閉経前乳癌患者に対する術後補助療法に関する比較試験」
依頼者：武田薬品工業株式会社
○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。
〔審議結果〕承認
- 34) 「非小細胞肺癌StageⅢB/Ⅳ期に対するCDDP+TS-1療法とCDDP+Docetaxel療法を比較する第Ⅲ相ランダム化比較試験」
依頼者：特定非営利活動法人 東京がん化学療法研究会

	<p>○治験分担医師の変更および実施状況報告と来年度継続契約について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p>
35)	<p>「膵がん切除後の補助化学療法における塩酸ゲムシタビン療法とS-1療法の第Ⅲ相比較試験」 依頼者：財団法人 しずおか産業創造機構 ○治験分担医師の変更および実施状況報告と来年度継続契約について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p>
36)	<p>「切除不能進行膵癌（局所進行又は転移性）に対するGemcitabine療法/TS-1療法/Gemcitabine療法+TS-1併用療法の第Ⅲ相無作為化比較試験」 依頼者：大鵬薬品工業株式会社 ○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p>
37)	<p>「ホルモン受容体陽性かつリンパ節転移陽性の閉経後乳癌女性に対する術後補助療法としてレトロゾールとアナストロゾールを比較する非盲検、無作為化、多施設共同、第Ⅲ b 相臨床試験 －製造販売後臨床試験－」 依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社 ○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p>
38)	<p>「StageⅢ結腸癌治癒切除例に対する術後補助化学療法としてのUFT/Leucovorin療法とTS-1療法の第Ⅲ相比較臨床試験および遺伝子発現に基づく効果予測因子の探索的研究」 依頼者：財団法人 先端医療振興財団 ○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p>
39)	<p>「限局性前立腺癌に対するホルモン療法の有効性に関する観察研究」 依頼者：特定非営利活動法人 J-CaP研究会 ○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p>
40)	<p>「大腸癌患者を対象としたイリノテカン塩酸塩の製造販売後臨床試験」 依頼者：株式会社ヤクルト本社 ○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p>
41)	<p>「病理期Ⅱ-ⅢA期非小細胞肺癌完全切除例に対してシスプラチン/ドセタキセルの後にTS-1の維持療法を行う術後補助化学療法のfeasibility study(TORG0809)」 依頼者：NPO法人 胸部腫瘍臨床研究機構 ○実施状況報告と来年度継続契約について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p>
42)	<p>「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」 依頼者：大鵬薬品工業株式会社 ○契約症例数の追加および実施状況報告と来年度継続契約について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p>

- 43) 「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」
医師主導治験
○実施状況報告について審議した。
〔審議結果〕承認

2. 既に承認されている受託研究に関する審議 (27件)

- 1) 「Z-100第III相比較臨床試験—子宮頸癌患者を対象としたプラセボ対照比較臨床試験—」
依頼者：ゼリア新薬工業株式会社
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験計画概要、治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 2) 「乳癌患者を対象としたAMG162(denosumab)の第III相試験」
依頼者：第一三共株式会社
○院内発生の重篤な有害事象の報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 3) 「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R04876646 (ベバシズマブ) を併用する第III相試験」
依頼者：中外製薬株式会社
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 4) 「酢酸ゴセレリン投与下における閉経前乳癌患者を対象としたアナストロゾール (ZD1033) の術前及び術後投与の有効性及び安全性をタモキシフェンと比較する多施設共同、無作為化、二重盲検、並行群間比較試験」
依頼者：アストラゼネカ株式会社
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 5) 「DE-766の第II相試験」
依頼者：第一三共株式会社
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 6) 「SU011248 (Sunitinib malate) の第IIb相試験」
依頼者：ファイザー株式会社
○治験実施計画書の改訂について審議した。

〔審議結果〕承認

- 7) 「膵癌患者を対象としたL-OHPの第II相臨床試験」
依頼者：株式会社ヤクルト本社
○院内発生の重篤な有害事象の報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 8) 「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」
依頼者：メルクセローノ株式会社
○院内発生の重篤な有害事象の報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 9) 「乳癌患者を対象としたHKI-272の第II相非盲検試験」
依頼者：ファイザー株式会社
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 10) 「乳癌に対するペルツズマブの第III相試験」
依頼者：中外製薬株式会社
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 11) 「進行性胃癌患者を対象としたRAD001の多施設共同，第III相試験」
依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 12) 「エストロゲン受容体陽性でレトロゾール又はアナストロゾール抵抗性の局所進行性又は転移性の閉経後乳癌患者を対象としたRAD001とエキセメスタンの併用によるランダム化，二重盲検，プラセボ対照，第III相臨床試験」
依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 13) 「切除不能な進行・再発の結腸・直腸癌に対するNK012の第II相臨床試験」
依頼者：日本化薬株式会社
○治験計画概要、治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 14) 「ABI-007の第II相試験」

依頼者：大鵬薬品工業株式会社

○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。

〔審議結果〕承認

- 15) 「HER2 陽性の局所進行性又は転移性乳癌を有する女性患者を対象に、トラスツズマブ及びパクリタキセルによる1次治療にRAD001を併用するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同第Ⅲ相試験」

依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社

○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。

〔審議結果〕承認

- 16) 「aflibercept とイリノテカン・フルオロウラシル・アイソボリン併用の第Ⅰ相試験」

依頼者：サノフィ・アベンティス株式会社

○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。

〔審議結果〕承認

- 17) 「術後補助療法の乳癌患者を対象としたHKI-272の第Ⅲ相二重盲検比較試験」

依頼者：ファイザー株式会社

○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。

〔審議結果〕承認

○治験実施計画書、症例報告書の見本、説明文書・同意文書の改訂について審議した。

〔審議結果〕承認

○治験に関するその他の文書（治験の実施に関する情報）について審議した。

〔審議結果〕承認

- 18) 「乳癌患者を対象としたHKI-272と既存治療の第Ⅲ相非盲検比較試験」

依頼者：ファイザー株式会社

○院内発生の重篤な有害事象の報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。

〔審議結果〕承認

○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。

〔審議結果〕承認

- 19) 「EMD531444の第Ⅰ/Ⅱ相臨床試験」

依頼者：メルクセローノ株式会社

○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。

〔審議結果〕承認

- 20) 「胃癌患者を対象としたL-OHPの第Ⅲ相試験」

依頼者：株式会社ヤクルト本社

○院内発生の重篤な有害事象の報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。

〔審議結果〕承認

○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。

〔審議結果〕承認

- 21) 「子宮頸癌患者を対象としたS-1の第Ⅲ相試験」
依頼者：大鵬薬品工業株式会社
○治験実施計画書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 22) 「OVFのがん疼痛（突出痛）に対する第Ⅲ相比較試験」
依頼者：大鵬薬品工業株式会社
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 23) 「早期乳癌患者を対象としたデノスマブの第Ⅲ相試験」
依頼者：第一三共株式会社
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○症例報告書の見本の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 24) 「前期第Ⅱ相試験」
依頼者：中外製薬株式会社
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 25) 「ホルモン受容体陽性かつリンパ節転移陽性の閉経後乳癌女性に対する術後補助療法としてレトロゾールとアナストロゾールを比較する非盲検、無作為化、多施設共同、第Ⅲ b 相臨床試験 – 製造販売後臨床試験 –」
依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 26) 「大腸癌患者を対象としたイリノテカン塩酸塩の製造販売後臨床試験」
依頼者：株式会社ヤクルト本社
○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
- 27) 「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」
医師主導治験
○他施設等からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。
〔審議結果〕承認
○モニタリング報告書について審議した。
〔審議結果〕承認

II. 受託研究に関する報告

1. 迅速審査等の報告（既に迅速審査により承認されている。）（6件）

- 1) 「Z-100第Ⅲ相比較臨床試験－子宮頸癌患者を対象としたプラセボ対照比較臨床試験－」
依頼者：ゼリア新薬工業株式会社
治験分担医師の変更
- 2) 「ErbB2遺伝子増幅を示す進行胃癌患者に対する二次化学療法としてのラパチニブ（GW572016）とパクリタキセル毎週投与法の併用療法の第Ⅲ相試験」
依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社
治験実施計画書の軽微な変更
受託研究の覚書の変更
- 3) 「ABI-007の第Ⅱ相試験」
依頼者：大鵬薬品工業株式会社
契約症例数の追加
- 4) 「胃癌患者を対象としたL-OHPの第Ⅲ相試験」
依頼者：株式会社ヤクルト本社
契約症例数の追加
- 5) 「早期乳癌患者を対象としたデノスマブの第Ⅲ相試験」
依頼者：第一三共株式会社
契約症例数の追加
- 6) 「転移性大腸癌患者を対象としたBAY73-4506の第Ⅲ相臨床試験」
依頼者：バイエル薬品株式会社
契約症例数の追加

2. その他の報告事項について

治験実施計画書の管理的項目等の変更13件について事務局より報告があり了承された。