

平成27年度 第5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27年9月16日(水)17:31~19:54 埼玉県立がんセンター 2階 共用カンファレンス室2
出席委員名	柵木信男、赤木究、円井義弘、藤田主一、須藤喜弘、徳世良重、井上賢一、酒井洋、原浩樹、中村益美、松本圭司、相場裕二
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. 新規申請の審議 (9件)</p> <p>1) 「非小細胞肺癌患者を対象としたBMS-936558の第Ⅲ相試験」 依頼者：ブリストル・マイヤーズ株式会社 ○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>2) 「乳癌患者を対象としたBYL719の第Ⅲ相試験」 依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社 ○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>3) 「転移性トリプルネガティブ乳癌 (mTNBC) の患者を対象とした治験担当医師選択治療群の化学療法に対するMK-3475の非盲検、無作為化、第Ⅲ相試験 (KEYNOTE-119)」 依頼者：MSD株式会社 ○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>4) 「局所進行性又は転移性膵癌患者を対象としたNC-6004の第Ⅲ相試験」 依頼者：ナノキャリア株式会社 ○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>5) 「再発性又は転移性頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたMEDI4736及びTremelimumabの第Ⅲ相試験」 依頼者：アストラゼネカ株式会社 ○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>6) 「RAS遺伝子 (KRAS/NRAS遺伝子) 野生型で化学療法未治療の切除不能進行再発大腸癌患者に対するmFOLFOX6 + ベバシズマブ併用療法とmFOLFOX6 + パニツムマブ併用療法の有効性及び安全性を比較する第Ⅲ相無作為化比較試験」 依頼者：武田薬品工業株式会社 ○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>7) 「RAS遺伝子 (KRAS/NRAS遺伝子) 野生型で化学療法未治療の切除不能進行再発大腸癌患者に対するmFOLFOX6 + ベバシズマブ併用療法とmFOLFOX6 + パニツムマブ併用療法の有効性及び安全性を比較する第Ⅲ相無作為化比較試験における治療感受</p>

性、予後予測因子の探索的研究」
依頼者：武田薬品工業株式会社
○受託研究の実施の妥当性について審議した。
〔審議結果〕承認

8) 「標準化学療法に不応・不耐な切除不能・再発結腸・直腸癌患者を対象としたNintedanibとTAS-102の同時併用療法第Ib/II相臨床試験」
医師主導治験
○受託研究の実施の妥当性について審議した。
〔審議結果〕承認

9) 「多剤不応進行再発食道癌に対するFTD/TPI合剤（TAS-102）の有効性及び安全性に関する第II相臨床試験」
医師主導治験
○受託研究の実施の妥当性について審議した。
〔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（63件）

1) 「Ro4368451 (Pertuzumab) とRo45-2317 (Trastuzumab) の早期乳がんを対象とした第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

2) 「進行胃癌を対象としたR05304020の第II/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

3) 「LY3009806の第II相試験」
依頼者：日本イーライリリー株式会社
○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

4) 「ONO-4538第II相試験進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対する多施設共同非盲検非対照試験」
依頼者：小野薬品工業株式会社
○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

5) 「胃癌・胃食道接合部癌患者を対象としたNimotuzumabの第III相試験」
依頼者：第一三共株式会社
○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

- 6) 「ABI-007の胃癌患者を対象とした第III相試験」
依頼者：大鵬薬品工業株式会社
○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
- 7) 「R04368451 (pertuzumab) の転移性胃癌を対象とした第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
- 8) 「TAS-118の膵癌患者を対象とした第III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
- 9) 「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」
依頼者：日本イーライリリー株式会社
○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
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
○治験責任医師及び治験分担医師、その他の文書の変更について審議した。
〔審議結果〕承認
- 10) 「乳がん患者を対象としたPD-0332991の第3相試験」
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
○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
○治験実施計画書の改訂について審議した。
〔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) 「第Ib/II相試験」
依頼者：日本イーライリリー株式会社
○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。

	<p><u>〔審議結果〕承認</u> ○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。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>12) 「早期乳癌患者を対象としたR05304020とR04368451の第Ⅲ相試験」 依頼者：中外製薬株式会社 ○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。 <u>〔審議結果〕承認</u> ○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。 <u>〔審議結果〕承認</u> ○治験薬概要書の改訂について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>13) 「固形がん患者を対象としたBAY 1179470の第Ⅰ相臨床試験」 依頼者：バイエル薬品株式会社 ○治験に関するその他の文書の改訂について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>14) 「乳癌患者を対象としたPD-0332991 (PALBOCICLIB) の第Ⅲ相試験」 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。 <u>〔審議結果〕承認</u> ○治験薬概要書の改訂について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>15) 「乳癌患者を対象としたPF-05280014の第3相試験」 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。 <u>〔審議結果〕承認</u> ○治験に関するその他の文書の改訂について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u> ○説明文書・同意文書の改訂について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>16) 「進行胃癌又は食道胃接合部腺癌に対するrilotumumab (AMG102) とシスプラチン及びカペシタビン (CX) を併用投与する第Ⅲ相試験」 依頼者：アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社 ○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。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>17) 「非小細胞肺癌患者を対象としたMPDL3280Aの第Ⅲ相試験」 依頼者：中外製薬株式会社 ○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。 <u>〔審議結果〕承認</u> ○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。</p>
--	--

〔審議結果〕承認

- 18) 「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II相試験」
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

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

〔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

- 19) 「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」
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

- 治験薬概要書の改訂について審議した。

〔審議結果〕承認

- 20) 「MSB0010718Cの第I相試験」
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

- 21) 「膀胱癌患者を対象としたTH-302の第III相試験」
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

- 22) 「MK-3475第II/III相試験」
依頼者：MSD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

- 治験に関するその他の文書の改訂について審議した。

〔審議結果〕承認

- 23) 「Sym004の第I相試験」
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

- 24) 「MK-3475 第III相試験」
依頼者：MSD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) 「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」
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

- 26) 「胃がん患者を対象としたAZD2281の第Ⅲ相試験」
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

○治験実施計画書の改訂について審議した。

〔審議結果〕承認

- 27) 「胃又は食道胃接合部腺がん患者を対象としたBBI608の第3相試験」
依頼者：大日本住友製薬株式会社
○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

○治験実施計画書、治験薬概要書の改訂について審議した。

〔審議結果〕承認

- 28) 「非小細胞肺癌患者を対象としたAbemaciclibの第Ⅲ相試験」
依頼者：日本イーライリリー株式会社
○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

○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

- 29) 「非小細胞肺癌患者を対象としたONO-4538/BMS-936558の第Ⅲ相試験」
依頼者：小野薬品工業株式会社
○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

- 30) 「胃がん患者を対象としたONO-4538（ニボルマブ）の第Ⅲ相試験」
依頼者：小野薬品工業株式会社
○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

- 31) 「非小細胞肺癌患者を対象としたMEDI4736の第Ⅱ相試験」
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

- 32) 「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MEDI4736の第Ⅲ相試験」
 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
- 33) 「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Abemaciclib併用の第Ⅲ相試験」
 依頼者：日本イーライリリー株式会社
 ○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
- 34) 「BIBF 1120 の大腸癌患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験」
 依頼者：日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社
 ○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
 ○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
- 35) 「第Ⅰ相試験」
 依頼者：大鵬薬品工業株式会社
 ○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
 ○治験実施計画書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 36) 「胃癌患者を対象としたTAS-118/L-OHPの第Ⅲ相試験」
 依頼者：大鵬薬品工業株式会社
 ○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
 ○治験実施状況報告書について審議した。
〔審議結果〕承認
 ○説明文書・同意文書、その他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 37) 「全身治療歴のないホルモン受容体陽性HER2陰性の閉経後局所再発又は転移性乳癌患者を対象とした非ステロイド性アロマトラーゼ阻害剤（アナストロゾール又はレトロゾール）単剤又はCDK4/6阻害剤LY2835219との併用の無作為化二重盲検プラセボ対照第Ⅲ相試験」

	<p>依頼者：日本イーライリリー株式会社 ○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。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>○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。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>38) 「子宮頸がん患者を対象としたZ-100の第Ⅲ相試験」 依頼者：ゼリア新薬工業株式会社 ○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。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>39) 「MK-3475 第Ⅱ相試験」 依頼者：MSD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。 <u>〔審議結果〕承認</u> ○治験薬概要書、その他の文書の改訂について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u> ○治験に関するその他の文書の改訂について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>40) 「前立腺癌患者を対象としたNMK36の第Ⅱ相試験」 依頼者：日本メジフィジックス ○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。 <u>〔審議結果〕承認</u> ○説明文書・同意文書の改訂について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>41) 「進行固形悪性腫瘍患者を対象とした非盲検多施設共同第Ⅰ相試験」 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。 <u>〔審議結果〕承認</u> ○治験実施計画書の改訂について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>42) 「がん疼痛患者を対象としたDS-7113b注射剤第Ⅱ/Ⅲ相試験（静脈内投与）」 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。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>43) 「非小細胞肺癌を対象にしたMSB0010718Cとドセタキセルを比較する第Ⅲ相非盲検試験」 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。 <u>〔審議結果〕承認</u> ○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</p>
--	--

審議した。

〔審議結果〕承認

○治験に関するその他の文書の改訂について審議した。

〔審議結果〕承認

- 44) 「非小細胞肺癌患者（非扁平上皮癌）を対象としたMPDL3280A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
- 45) 「非小細胞肺癌患者（扁平上皮癌）を対象としたMPDL3280A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
- 46) 「胃癌患者を対象としたLY3009806（一般名： Ramucirumab）の第Ⅲ相試験」
依頼者：日本イーライリリー株式会社
○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
○治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 47) 「胃腺癌又は食道胃接合部腺癌患者を対象としたMK-3475の 第Ⅲ相臨床試験」
依頼者：MSD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、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
○治験実施計画書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 48) 「頭頸部癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験」
依頼者：MSD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、説明文書・同意文書、治験薬概要書、その他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 49) 「HER2陽性転移性乳癌患者を対象としたPB-272(neratinib)の第Ⅲ相試験」
依頼者：株式会社新日本科学PPD
○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
○治験実施計画書の改訂について審議した。

〔審議結果〕承認

50) 「MK-3475 第Ⅱ相試験」

依頼者：MSD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

○治験に関するその他の文書の改訂について審議した。

〔審議結果〕承認

○治験責任医師及び治験分担医師、治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験薬概要書、その他の文書の改訂について審議した。

〔審議結果〕承認

51) 「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

○治験実施計画書、説明文書・同意文書、治験薬概要書、その他の文書の改訂について審議した。

〔審議結果〕承認

52) 「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：パレクセル・インターナショナル株式会社

○治験に関するその他の文書の改訂について審議した。

〔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

53) 「乳癌患者を対象としたHKI-272と既存治療の非盲検比較試験」

依頼者：パレクセル・インターナショナル株式会社

○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

54) 「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

55) 「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

- 56) 「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
- 57) 「乳癌患者を対象としたR05304020とR04368451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
○治験実施計画書、治験薬概要書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 58) 「ホルモン受容体陽性、HER2陽性かつ閉経後の転移乳癌患者を対象としたラパチニブ、トラスツズマブ及びアロマターゼ阻害剤併用、トラスツズマブとアロマターゼ阻害剤併用、ラパチニブとアロマターゼ阻害剤併用の安全性及び有効性を比較する第Ⅲ相試験」
依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社
○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
- 59) 「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
- 60) 「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」
依頼者：中外製薬株式会社
○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
- 61) 「肺癌患者を対象としたCH5424802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
○説明文書・同意文書、その他の文書の改訂について審議した。
〔審議結果〕承認
- 62) 「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」
医師主導治験

○他施設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、説明文書・同意文書、その他の文書の改訂について審議した。

〔審議結果〕承認

63) 「HER2陽性乳癌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）」

医師主導治験

○他施設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

○医師主導治験モニタリング報告書について審議した。

〔審議結果〕承認

○治験実施計画書の改訂について審議した。

〔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

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。）（22件）

1) 「早期乳癌患者を対象としたR05304020とR04368451の第III相試験」

依頼者：中外製薬株式会社

治験分担医師の変更

2) 「進行胃癌又は食道胃接合部腺癌に対するrilotumumab(AMG 102)とシスプラチン及びカペシタビン (CX)を併用投与する第III相試験」

依頼者：アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社

治験終了報告書

3) 「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」

依頼者：大塚製薬株式会社

契約書の一部変更契約書

4) 「MSB0010718Cの第I相試験」

依頼者：メルクセローノ株式会社

目標症例数の追加

変更契約書

5) 「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」

依頼者：アストラゼネカ株式会社

治験終了報告書

6) 「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Abemaciclib併用の第III相試験」

依頼者：日本イーライリリー株式会社

目標種例数の追加

- 7) 「第 I 相試験」
 依頼者：大鵬薬品工業株式会社
 目標症例数の追加
- 8) 「子宮頸がん患者を対象としたZ-100の第III相試験」
 依頼者：ゼリア新薬工業株式会社
 治験分担医師の変更
- 9) 「前立腺癌患者を対象としたNMK36の第II相試験」
 依頼者：日本メジフィジックス
 覚書の締結
- 10) 「進行固形悪性腫瘍患者を対象とした非盲検多施設共同第I相試験」
 依頼者：アストラゼネカ株式会社
 目標症例数の追加
- 11) 「がん疼痛患者を対象としたDS-7113b注射剤第II/III相試験（静脈内投与）」
 依頼者：第一三共株式会社
 治験分担医師の変更
 変更契約書
- 12) 「非小細胞肺癌を対象にしたMSB0010718Cとドセタキセルを比較する第III 相非盲検試験」
 依頼者：メルクセローノ株式会社
 目標症例数の追加
- 13) 「HER2陽性転移性乳癌患者を対象としたPB-272(neratinib)の第III相試験」
 依頼者：株式会社新日本科学PPD
 治験分担医師の変更
- 14) 「EMD531444の第I/II相臨床試験」
 依頼者：メルクセローノ株式会社
 治験終了報告書
- 15) 「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」
 依頼者：中外製薬株式会社
 治験分担医師の変更
- 16) 「サムチレール®内用懸濁液15% 使用成績調査」
 依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社
 製造販売後調査の終了報告書
- 17) 「スチバーガ®錠40mg 使用成績調査（CRC）」
 依頼者：バイエル薬品株式会社
 製造販売後調査に関する契約書の一部変更契約
- 18) 「オプジーボ点滴静注20mg100mg使用成績調査」

依頼者：小野薬品工業株式会社
製造販売後調査に関する契約書の一部変更契約

19) 「ザノサー点滴静注用1gの使用成績調査（全例調査）」

依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社
製造販売後調査実施に関する契約の締結

20) 「レンビマカプセル4mg・10mg 特定使用成績調査」

依頼者：エーザイ株式会社
製造販売後調査実施に関する契約の締結

21) 「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」

医師主導治験
治験実施計画書の軽微な変更

22) 「HER2陽性乳癌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を検討（ランダム化 第II相試験）」

医師主導治験
目標症例数の追加

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38件について事務局より報告がありました承された。