平成27年度

第4回神奈川県立がんセンター治験審査委員会・受託研究等審査委員会 会議の記録の概要

日 時:平成27年9月11日(金) 15時00分~19時24分

場 所:がんセンター管理研究棟5階 大会議室

出席委員名:本村 茂樹、大川 伸一、中山 節子、原田 昌興、竹村 昭、横井 茂、吉川 貴己、金森 平和、 今井 浩三、瀧田 盛仁、酒井 リカ、森永 聡一郎、岸田 健、大津 敬、曽我 孝子、菊地 正孝

【審査課題】新規課題

	公表課題名	依頼者名	審議内容	審議結果
1	日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3009806(ラムシルマブ)の第II相試験	日本イーライリリー 株式会社	責任医師より本治験の概要が 説明され、治験実施の妥当性 について審議し、同意説明文 書の修正が必要となった。	修正の上 承認
2	アストラゼネカ株式会社の依頼による再発性 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	アストラゼネカ株式会社	責任医師より本治験の概要が 説明され、治験実施の妥当性 について審議し、同意説明文 書の修正が必要となった。	修正の上 承認
3	ナノキャリア株式会社の依頼による局所進 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	ナノキャリア株式会社	責任医師より本治験の概要が 説明され、治験実施の妥当性 について審議した。	承認
4	ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたBYL719の第Ⅲ相 試験	ノバルティスファーマ 株式会社	分担医師より本治験の概要が 説明され、治験実施の妥当性 について審議し、同意説明文 書の修正が必要となった。	修正の上 承認
5	進行食道がん・大腸がん患者を対象とした HSP105由来ペプチドワクチンの 第 I 相臨床試験	医師主導治験	責任医師より本治験の概要が 説明され、治験実施の妥当性 について審議し、同意説明文 書の修正が必要となった。	修正の上 承認
6	オプジーボ使用成績調査	小野薬品工業株式会社	迅速審査において本調査実施 の妥当性について審議した。	承認

【審杏課題】治験実施計画書等の変更

М .	且味恩』作衆大旭市画青寺の多文			
	公表課題名	依頼者名	審議内容	審議結果
1	S-1の子宮頸癌に対する第3相比較試験	大鵬薬品工業株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書	承認
2	トラスツズマブ術後補助化学療法後のHKI- 272とプラセボ比較第Ⅲ相試験	パレクセル・ インターナショナル 株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書 ・治験薬概要書	承認
3	乳癌患者を対象としたHKI-272、パクリタキセル併用とトラスツズマブ、パクリタキセル併用比較試験	パレクセル・ インターナショナル 株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書 ・治験薬概要書	承認

	公表課題名	依頼者名	審議内容	審議結果
4	興和株式会社の依頼によるC型肝炎ウイルス陽性肝細胞がん根治患者を対象としたNIK-333の第Ⅲ相試験	興和株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験薬概要書	承認
5	第一三共株式会社の依頼による胃癌・胃食 道接合部癌患者を対象としたNimotuzumab の第Ⅲ相試験	第一三共株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験薬概要書・同意説明文書	承認
6	中外製薬株式会社の依頼による RO4368451 (pertuzumab)の転移性胃癌を 対象とした第Ⅲ相試験	中外製薬株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験薬概要書	承認
7	アストラゼネカ株式会社の依頼による甲状腺分化癌/低分化癌患者を対象としたZD6474の第Ⅲ相試験	アストラゼネカ株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書	承認
8	大塚製薬の依頼によるOCV-501の第Ⅱ相 試験	大塚製薬株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書 ・治験薬概要書 ・同意説明文書	承認
9	大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験	大鵬薬品工業株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験薬概要書	承認
10	ゼリア新薬工業株式会社の依頼によるZ- 360の第II相試験	ゼリア新薬工業 株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書 ・治験薬概要書	承認
11	アストラゼネカ株式会社の依頼による胃がん 患者を対象としたAZD2281の第Ⅲ相試験	アストラゼネカ株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書	承認
12	大鵬薬品工業株式会社の依頼によるET- 743の安全性確認試験	大鵬薬品工業株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書 ・治験薬概要書 ・同意説明文書	承認
13	日本人再発・難治性末梢性T細胞リンパ腫 患者を対象としたPDXの第Ⅰ/Ⅱ相臨床試 験	ムンディファーマ 株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・同意説明文書	承認

	公表課題名	依頼者名	審議内容	審議結果
14	アストラゼネカ株式会社による進行固形悪 性腫瘍患者を対象とした非盲検多施設共同 第 I 相試験	アストラゼネカ株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書	承認
15	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	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験薬概要書	承認
16	医師主導による第Ⅱ相臨床試験	医師主導治験	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書 ・同意説明文書	承認
17	ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮 頸がん患者を対象としたZ-100の第III相試 験	ゼリア新薬工業 株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書 ・治験薬概要書 ・同意説明文書	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Ⅲ相試験	アストラゼネカ株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書 ・治験薬概要書 ・同意説明文書	承認
19	大日本住友製薬株式会社の依頼による第 I 相試験	大日本住友製薬 株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験薬概要書	承認
20	骨転移性CRPCを有する化学療法未治療患者におけるabiraterone/プレドニゾロン併用BAY 88-8223の第III相 プラセボ対照比較試験	バイエル薬品株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・同意説明文書	承認
21	大日本住友製薬株式会社の依頼による第 1/2相試験	大日本住友製薬 株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験薬概要書 ・同意説明文書	承認
22	メルクセローノ株式会社依頼による非小細 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	メルクセローノ株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書	承認
23	上皮成長因子受容体遺伝子変異を有する 局所進行又は転移性非小細胞肺癌患者を 対象に、一次治療におけるAZD9291と標準 治療の上皮成長因子受容体チロシンキ ナーゼ阻害剤の有効性及び安全性を比較 検討する第III相二重盲検無作為化試験	アストラゼネカ株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書 ・治験薬概要書 ・同意説明文書	承認

	公表課題名	依頼者名	審議内容	審議結果
24	ソラフェニブによる一次治療後にアルファーフェトプロテイン(AFP)高値を示す肝細胞癌患者を対象に、二次治療としてベストサポーティブケア(BSC)の併用下でラムシルマブとプラセボを比較する無作為化二重盲検プラセボ対照第III相試験	日本イーライリリー 株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験薬概要書	承認
25	大日本住友製薬株式会社の依頼による第 I 相試験(2)	大日本住友製薬 株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験薬概要書	承認
26	MSD株式会社の依頼による胃腺癌又は食 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	MSD株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書 ・治験薬概要書 ・同意説明文書	承認
27	日本化薬株式会社の依頼による早期乳癌 患者を対象としたCT-P6の第III相試験	日本化薬株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・治験実施計画書 ・同意説明文書	承認
28	中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者 を対象としたCH5424802の第III相試験	中外製薬株式会社	治験事務局より、変更点についての説明があり、次の文書の改訂について審議した。 ・添付文書	承認

【審査課題】有害事象報告

1 H	且你因了自己多代口	
	審議内容	審議結果
1	14課題、62件の重篤な有害事象報告について治験コーディネーターより説明がされ、治験継続の妥当性について審議した。	承認

【審查課題】安全性報告

	審議内容	審議結果
1	44課題、140件の安全性情報報告について治験事務局より説明がされ、治験、試験、臨床研究の継続の妥当性について審議した。	承認