平成24年3月がんセンター新潟病院治験審査委員会 会議の記録の概要	
開催日時	平成24年3月12(月)16:00~17:15
開催場所	予防センターA
出席委員名	佐藤 信昭、張 高明、北村 康男、田中 洋史、瀧井 康公、本山 展隆、斎藤 直也、永高 朋子、長谷川 貢一、村山 聡、 星野 睦子、木村 幸雄
 議題及び	【審議事項】
■ 巌遊及び 番議結果	【番級事項】 議題 中外製薬株式会社の依頼によるRO4368451(Pertuzumab)とRo45-2317(Trastuzumab)の早期乳がんを対象とした
毎歳や木	開田相試験
な議論の	- これまでに得られている臨床試験成績に基づき、治験実施の妥当性について審議した。
概要	審議結果:修正の上承認(同意文・説明文の修正)
1705	【治験実施計画書(契約書)等の変更】
	議題2アストラゼネカ株式会社の依頼によるホルモン受容体陽性で内分泌療法未治療の局所進行又は転移性閉経後
	乳癌患者を対象としたAZD8931+アナストロゾール併用投与の有効性及び安全性をアナストロゾール単独投与と比較す
	る無作為化多施設共同プラセボ対照二重盲検第2相試験
	治験実施状況の報告、治験実施計画書、治験薬概要書、その他の変更について、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。
	審議結果:承認
	議題3中外製株式会社の依頼による前治療なしのHER2陽性転移性乳癌患者におけるRO4368451の第皿相試験
	治験実施状況の報告、治験実施計画書の変更について、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。
	審議結果:承認
	議題中外製薬株式会社の依頼による第1相試験
	治験実施状況の報告、治験実施計画書の変更について、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。 審議結果:承認
	● 番談内未・外部 議題 5 協和発酵キリン株式会社の依頼による KRN125 の悪性リンパ腫患者を対象とした第Ⅲ相試験
	一般というでは、 治験実施状況の報告、治験薬概要書の変更について、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。
	審議結果:承認
	議題 6 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNS024ER 癌性疼痛患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験
	治験実施状況の報告、その他(治験実施体制及び治験実施期間)の変更について、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。
	審議結果∶承認
	議題 ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による日本における再発または難治性多発性骨髄腫患者を対象とした、
	ー elotuzumab/レナリドミド/低用量デキサメタゾン併用療法における用量増量第1相臨床試験
	治験実施状況の報告、治験薬概要書の変更について、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。 審議結果:承認
	議題8ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による多発性骨髄腫患者を対象としたBMS-901608の第3相臨床試験
	治験実施状況の報告、治験実施計画書、治験薬概要書の変更について、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。
	審議結果:承認
	議題9日本イーライリリー株式会社依頼の肺がん患者を対象としたペメトレキセド維持療法の製造販売後臨床試験
	」 治験実施状況の報告、治験実施計画書の変更について、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。
	審議結果∶承認
	【治験終了 報告 】
	議題 10 中外製薬株式会社の依頼による前期第 II 相試験
	ー 治験実施状況及び治験終了報告がされた。
	【逸脱 報告 】
	議題 11 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TSU-68 の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験

議題12ファイザー株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたHKI-272(3004)とプラセボ治療を比較する無作為化二重盲検臨床試験

併用禁忌薬使用に伴う緊急の危険を回避するための治験実施計画書からの逸脱の妥当性について審議した。

審議結果:承認

検査欠測、治験薬投与開始時期による治験実施計画書からの逸脱(緊急の危険を回避の場合を除く)の報告がされ

t-,

【有害事象報告】

議題13ヤクルト本社の依頼による化学療法未治療の進行・再発胃癌に対するS-1/CDDP療法とS-1/L-OHP療法の無作為化比較第Ⅲ相臨床試験

当院から発生した有害事象報告並びに当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。

審議結果:承認

議題 14 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNS024ER 癌性疼痛患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験

当院から発生した有害事象報告並びに当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。

審議結果:承認

議題15ブリストル・マイヤーズ株式会社依頼の日本における再発または難治性多発性骨髄腫患者を対象とした、

elotuzumab/レナリドミド/低用量デキサメタゾン併用療法における用量増量第1相臨床試験

当院から発生した有害事象報告並びに当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。

審議結果:承認

議題16アストラゼネカ株式会社の依頼によるホルモン受容体陽性で内分泌療法未治療の局所進行又は転移性閉経後 乳癌患者を対象としたAZD8931+アナストロゾール併用投与の有効性及び安全性をアナストロゾール単独投与と比較す る無作為化多施設共同プラセボ対照二重盲検第2相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。 審議結果: 承認

議題17中外製株式会社の依頼による前治療なしのHER2陽性転移性乳癌患者におけるRO4368451の第皿相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。

審議結果:承認

議題18中外製薬株式会社の依頼による第 I 相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。 審議結果: 承認

議題 19 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 の第皿相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。 審議結果:承認

議題20ファイザー株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたHKI-272(3003)と既存治療比較する第Ⅱ 相無作為化非盲検臨床試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。 審議結果:承認

議題21ファイザー株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたHKI-272(3004)とプラセボ治療を比較する無作為化二 重盲検臨床試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。

審議結果:承認

議題22ファイザー株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたHKI-272(3005)と既存治療を比較する無作為化非盲検2 群対照試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。 審議結果:承認

議題 23 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

当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。

審議結果:承認

議題 24 大鵬薬品工業株式会社による ABI-007 の第 II 相試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。

審議結果:承認

議題 25 協和発酵キリン株式会社の依頼による KRN125 の悪性リンパ腫患者を対象とした第皿相試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。

審議結果:承認

議題26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

当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。

審議結果:承認

議題27旭化成ファーマ株式会社の依頼によるDIC患者を対象としたART-123の第IV相製造販売後臨床試験 当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。

審議結果:承認

議題28小野薬品株式会社の依頼によるONO-7057の第 I/II 相試験

当該治験薬で発生した重篤な有害事象に関する報告書について、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。

審議結果:承認

議題 29 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による再発多発性骨髄腫患者を対象とした LBH589 の第皿相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。

審議結果:承認

議題30 シンバイオ製薬株式会社依頼によるSvB L-0501の第2相臨床試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。

審議結果:承認

議題 31 クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社依頼による他の細胞減少剤治療に不耐容性または難治性を示す高リスクの本態性血小板血症の日本人成人被験者を対象とした SPD422 の血小板数減少の有効性および安全性を評価する非盲検単群第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。

審議結果:承認

議題32/クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社依頼による本態性血小板血症の日本人成人被験者を対象としたSPD422の長期安全性を評価する第Ⅲ相継続試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。

審議結果:承認

議題33ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による第 I 相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。

審議結果:承認

議題34工一ザイ株式会社の依頼による進行非小細胞肺癌患者を対象としたE7389(エリブリン)の第Ⅲ相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。 審議結果:承認

議題35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3相臨床試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。 審議結果: 承認

議題 36 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社依頼による肺癌患者を対象としたBIBW2992と既存治療を比較する第Ⅲ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。 審議結果: 承認

議題 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 田相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。 審議結果: 承認

議題 38 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TSU-68 の肝細胞癌に対する第皿相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。 審議結果: 承認

議題 39MSD 株式会社の依頼による MK-0991 の第Ⅱ相試験

当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。

審議結果:承認

議題40小野薬品工業株式会社の依頼による悪性黒色腫患者を対象とした0N0-4538の第II相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。 審議結果: 承認

議題41グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたGSK1572932Aの第皿相試験 当該治験薬で発生した重篤な副作用について、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。 審議結果: 承認

【報告事項】 議題

- (1) 以下の迅速審査について報告された。
- 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の第皿相試験 治験契約書変更(平成24年2月21日(火)実施:承認)
- (2)SOP改訂について (承認)
- (3)GCP監查報告(平成23年11月10日(木)実施)
- (4) CRC経費の見直しについて(次回検討)
- (5) 新たな「治験の依頼等に係る統一書式について」(平成24年3月7日付通知) (承認)
- (6) 次回開催予定日 平成24年 4月 9日(月) 16:00~ 予防センターA