臨床研究倫理審査委員会(治験) 議事要旨

| 開催日時 | 令和元年 11 月 27 日(水)18:00~18:31 | |
|-----------|------------------------------|--|
| 開催場所 | 茨城県立中央病院 がんセンター大会議室 | |
| 出席委員名 | 清嶋護之、武村 | 付知己、松村哲也、鈴木美加、野上達也、秋山順子、小林弘明、武安法之、 |
| | 狩野俊幸、荒木 | 木眞裕、菅谷明徳、多川英久雄、村上りつ子 |
| 課題及び審議結果を | 議題① | 中外製薬株式会社の依頼による |
| 含む主な議論の概要 | | 「非小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相試験」 |
| | | 国内及び海外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② | 大鵬薬品工業株式会社の依頼による |
| | | 「Pro-NETU の第 II 相試験」 |
| | | 国内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③ | 小野薬品工業株式会社の依頼による |
| | | 「ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第 III 相試験」 |
| | | 国内及び海外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。また治験に関する変更について審議した。 |
| | 審議結果: | 承認 |
| | 議題④ | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による |
| | | 「未治療の多発性骨髄腫患者を対象とした BMS-901608の国内第2相臨床 試験」 |
| | | 海外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。また治験に関する変更について審議した。 |
| | 審議結果: | 承認 |
| | 議題⑤ | ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼による「elotuzumab の第 II 相試験」 |
| | | 海外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⑥ MSD 株式会社の依頼による

「進行性又は転移性食道癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」

海外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⑦ MSD 株式会社の依頼による

「胃腺癌及び食道胃接合部腺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」 国内及び海外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® MSD 株式会社の依頼による

「MK-3475 第Ⅱ相試験」

海外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。また治験に関する変更について審議した。

審議結果: 承認

議題9 MSD株式会社の依頼による

「胃癌を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」

海外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⑩ MSD 株式会社の依頼による

「胃癌 (HER2 陰性) を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験」

海外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⑪ 大鵬薬品工業株式会社の依頼による

「TAS-102 の第Ⅱ相試験」

海外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② フェリング・ファーマ株式会社の依頼による

「A Phase 3, Multi-centre, Randomised, Double-blind, Active-controlled, Parallel-group Trial Investigating the Efficacy and Safety of FE 999315 Following 8 Weeks of Treatment for Mild to Moderate Active Ulcerative Colitis in Japanese Subject Active Ulcerative Colitis in Japanese Subjects 軽症~中等症の活動期潰瘍性大腸炎患者に FE 999315 を 8 週間 投与した際における有効性及び安全性を評価する第Ⅲ相、多施設共同、無作為化、二重盲検、実薬対照、並行群間比較試験」

海外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③ 大鵬薬品工業株式会社の依頼による

「ABI-007の胃癌患者を対象とした第Ⅲ相試験」

文書の保存期間の延長について報告した。