

2022 年度 第 5 回 治験審査委員会議事要旨

開催日時・開催場所	西暦 2022 年 8 月 29 日 17 時分～時分 医療法人創起会 くまもと森都総合病院 5 階大会議室
出席者	下村 泰三、吉田 健、松尾 敦子、遠山 亮佐、中村 郁勝、豊田 恵美、犬童 克也、 西 遵子、伊藤 純子

(1) 前回議事録の確認

西暦 2022 年度第 4 回治験審査委員会議事録の確認を行った。

(2) 治験の進捗状況の報告

治験事務局より、各治験の実施状況が報告された。

(3) 新規申請審議

議題①: 中外製薬株式会社の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験

審議内容: 治験依頼書に基づき治験実施の適否について審議した。

審議結果: 承認

(4) 継続審議

議題①: 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(2 件) 及び治験に関する変更申請書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題②: 中外製薬株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした RO5541267(アテゾリズマブ)の第Ⅲ相試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(1 件) 及び治験に関する変更申請書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題③: 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第Ⅲ相試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(1 件) に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題④: 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした RO5532961(ipatasertib)の第Ⅲ相試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(2 件)及び治験に関する変更申請書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題⑤: 中外製薬株式会社の依頼による術後乳癌患者を対象とした atezolizumab の第Ⅲ相試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(1 件)及び、治験に関する変更申請書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題⑥: パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による切除不能局所進行性又は転移性 HER2

陽性乳癌患者を対象として、tucatinib＋アドラスツズマブエムタンシン（T-DM1）併用療法と、プラセボ＋T-DM1 併用療法とを比較する無作為化、二重盲検、第 3 相試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(2 件)及び、治験に関する重篤な有害事象に関する報告書(3 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題⑦: 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題⑧: 日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅲ相試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(1 件)及び、治験に関する変更申請書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題⑨: MSD 株式会社の依頼による MK-7119 の第Ⅱ相試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(1 件)及び治験に関する変更申請書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題⑩: アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした AZD9833 の第Ⅲ相治験

審議内容: 治験に関する変更申請書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題⑪: アッヴィ合同会社の依頼によるメトトレキサート(MTX)の使用経験のない中等症から重症の活動性関節リウマチ患者における ABT-494 の 1 日 1 回投与による単独療法と MTX 単独療法との第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(2 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題⑫: インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼による第 1/2 相試験

審議内容: 治験に関する変更申請書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題⑬: B 型肝炎ウイルスおよび D 型肝炎ウイルスの共感染の治療を目的とした JNJ-73763989 の有効性、安全性、薬物動態を検討する第 2 相試験

審議内容: 治験に関する変更申請書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題⑭: 日本イーライリリー株式会社の依頼による NASH 患者を対象とした LY3298176 の第Ⅱ相試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(1 件)に基づき治験継続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・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による骨髓線維症を対象とした Fedratinib の第 1/2 相試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(2 件) 及び、治験に関する変更申請書(1 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

議題⑯: 慢性特発性血小板減少性紫斑病を有する日本人成人患者を対象として血小板減少症の治療における avatrombopag の有効性及び安全性を評価する非盲検試験

審議内容: 安全性情報等に関する報告書(2 件)に基づき治験継続の妥当性について審議した。

審議結果: 承認

(5)報告事項

- ①日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験において、国内追加事項を記載する文書(西暦 2022 年 6 月 10)が提出されたことが報告された。
- ②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第Ⅲ相試験において、治験実施計画書別紙 1(西暦 2022 年 6 月 24 日)が提出されたことが報告された。
- ③中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした RO5532961(ipatasertib)の第Ⅲ相試験において、治験実施計画書からの逸脱に関する報告書(西暦 2022 年 6 月 27 日)が提出されたことが報告された。
- ④MSD 株式会社の依頼による MK-7119 の第Ⅱ相試験において、治験実施計画書別紙 1(西暦 2022 年 7 月 15 日)が提出されたことが報告された。
- ⑤アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした AZD9833 の第Ⅲ相試験において、治験実施計画書からの逸脱に関する報告書(西暦 2022 年 7 月 8 日)が提出されたことが報告された。
- ⑥アッヴィ合同会社の依頼によるメトトレキサート(MTX)の使用経験のない中等症から重症の活動性関節リウマチ患者における ABT-494 の 1 日 1 回投与による単独療法と MTX 単独療法との第Ⅲ相無作為化二重盲検比較試験において、治験実施計画書 分冊 第 21 版(西暦 2022 年 6 月 23 日)が提出されたことが報告された。
- ⑦サイネオス・ヘルス・クリニカル株式会社の依頼による B 型慢性肝炎患者を対象とした GSK3228836 長期追跡調査試験において、治験実施計画書別紙 1(西暦 2022 年 6 月 27 日)が提出されたことが報告された。
- ⑧ブリistol・マイヤーズスクイブ株式会社の依頼による骨髓線維症を対象とした Fedratinib の第 1/2 相試験において、プロトコル別冊(西暦 2022 年 7 月 4 日)が提出されたことが報告された。
- ⑨慢性特発性血小板減少性紫斑病を有する日本人成人患者を対象として血小板減少症の治療における avatrombopag の有効性及び安全性を評価する非盲検試験において、プロトコル別紙 Ver.4.0(西暦 2022 年 7 月 15 日)が提出されたことが報告された。

(6) 次回の IRB について

次回の IRB は、西暦 2022 年 9 月 20 日(火) 17:00 から開催することとなった。