

2022年度 第2回 治験審査委員会議事要旨

開催日時・開催場所	西暦 2022年5月16日 17時00分～17時47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、和泉 孝、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1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: 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髄線維症を対象とした Fedratinib の第1/2相試験
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 R05541267(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)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 R04368451(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 R05532961(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+アドト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)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(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(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(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)及び、治験実施状況報告書(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⑪：ア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(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⑫：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

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⑬：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⑭：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⑮：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)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

(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、分担医師・協力者リスト（西暦 2022 年 4 月 1 日）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早期乳癌患者を対象とした R05541267(アテゾリズマブ)の第 III 相試験において、分担医師・協力者リスト（西暦 2022 年 4 月 1 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 R04368451 (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 3 月 4 日、4 月 14 日）が提出されたことが報告された。

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 R05532961 (ipatasertib) の第 III 相試験において、個人情報保護法改正に伴う同意取得に関する方針について（西暦 2022 年 3 月 28 日）、治験実施計画書別紙 1（西暦 2022 年 4 月 1 日）が提出されたことが報告された。

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 相試験において、治

験実施計画書別紙1（西暦2022年4月1日）が提出されたことが報告された。

⑥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4月26日）が提出されたことが報告された。

⑦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20版（西暦2022年3月25日）が提出されたことが報告された。

⑧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相試験において、治験実施計画書別冊 第15版（西暦2022年4月4日）が提出されたことが報告された。

⑨中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたR05532961（イパタセルチブ）とR05541267（アテゾリズマブ）の第Ⅲ相試験において、開発中止等に関する報告書（西暦2022年4月21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6月20日（月）17:00から開催することとなった。