

2021年度第8回治験審査委員会議事要旨

開催日時・開催場所	西暦 2021年 11月 15 日 17時03分～17時32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	水足謙介、吉田 健、松尾敦子、豊田恵美、中村郁勝、福島 智、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 2021 年度第 7 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)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)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 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)、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⑤: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(イパタセルチブ)と 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(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⑥: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)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: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⑧: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)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: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: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⑪: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(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⑫:アッヴィ合同会社の依頼によるメトレキサート(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)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:アッヴィ合同会社の依頼によるメトレキサート(MTX)で効果不十分な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 単独療法と MTX 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)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⑭:グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による B 型慢性肝疾患患者を対象とした GSK3228836 の第 II b 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⑮: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

(4)報告事項

①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、治験実施計画書からの逸脱に関する報告書(西暦 2021 年 10 月 22 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 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、別紙 1(西暦 2021 年 10 月 1 日)が提出されたことが報告された。

③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、治験実施計画書からの逸脱に関する報告書(西暦 2021 年 10 月 20 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、別紙 1(西暦 2021 年 9 月 30 日)が提出されたことが報告された。

(5) 次回の IRB について

次回の IRB は、西暦 2021 年 12 月 20 日（月）17:00 から開催することとなった。