2021年度 第3回 治験審查委員会議事要旨

開催日時·開催場所	西暦 2021 年 6 月 21 日 17 時 00 分 ~ 17 時 45 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2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: MSD株式会社の依頼による MK-7119 の第Ⅱ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)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早期乳癌患者を対象とした RO5304020 と RO4368451 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④: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 R O5541267 (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) 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: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⑧: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(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⑨: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(3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⑪:アッヴィ合同会社の依頼によるメトトレキサート(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(2 件)及び治験に関する変更申請書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中等度から重度の全身性エリテマトーデス患者における ABBV-599 の 有効性と安全性を検討する第Ⅱ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③:ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による C 型代償性肝硬変患者に対するソホスブビル/ベルパタスビルの第3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: グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による 8 型慢性肝疾患患者を対象とした 6 GSK3228836 の第 1 b 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

(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、治験協力者リスト変更(西暦 2021 年 5 月 21 日)が提供されたことが報告された。
- ②日本イーライリリー株式会社による関節リウマチ患者を対象とした Baricitinib の長期安全性及び 有効性を検討する多施設共同第Ⅲ相試験において、治験終了報告書(西暦 2021 年 5 月 28 日)が提供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 相試験において、治験協力者リスト変更(西暦 2021 年 5 月 21 日)が提供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早期乳癌患者を対象とした RO5304020と RO4368451 の第Ⅲ相試験において、治験実施計画書 別紙 2(西暦 2021 年 4 月 22 日)、国内追加事項第 2.15 版(西暦 2021 年 5 月 7 日) 及び治験実施計画書 別紙 1(2021 年 5 月 7 日)が提供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乳癌患者を対象としたRO5532961(ipatasertib)の第III相試験において、 別紙 2(西暦 2021 年 4 月 13 日)が提供されたことが報告された。
- ⑥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 相試験において、国内追加事項 別紙 1(西暦 2021 年 5 月 21 日)が提供されたことが報告された。
- ⑦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、別紙 1(西暦 2021 年 4 月 23 日)、別紙 2(西暦 2021 年 4 月 23 日)及び別紙 3(西暦 2021 年 4 月 23 日)が提供されたことが報告された。
- ⑧日本化薬株式会社の依頼による進行又は再発乳癌患者を対象とした NK105 とパクリタキセルを比較するランダム化第Ⅱ相試験(5)において、治験終了報告書(西暦 2021 年 5 月 31 日)が提供されたことが報告された。

⑨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 5 月 19 日)が提供されたことが報告された。

⑩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相試験において、治験実施計画書 別紙(西暦2021年5月1日)及びリモートモニタリング管理責任者の運用手順書第2.0版が迅速審議にて承認されたことが報告された。

⑪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、心エコー認 定用画像取得のボランティア向けの説明文書・同意文書(西暦 2021 年 6 月 3 日)が提供されたことが報告された。

②ファイザー株式会社の依頼による関節リウマチ患者を対象としたPF-06410293とアダリムマブの有効性と安全性を比較する第3相臨床試験において、開発の中止等に関する報告書(西暦2021年5月14日)が提供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 2021 年 7 月 19 日 (月) 17:00 から開催することとなった。