

# 2020年度 第7回 治験審査委員会議事要旨

開催日時・開催場所	西暦 2020 年 10 月 19 日 17 時 00 分 ~ 17 時 28 分 医療法人創起会 くまもと森都総合病院 5 階小会議室
出席者	橋口清明、吉田 健、松尾敦子、児玉由美子、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 2020 年度第 6 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 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)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: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: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

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⑧: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

審議内容: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⑨: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(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)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)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: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)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(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:持田製薬株式会社の依頼による乳がん患者を対象とした MD-110 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

(4)報告事項

①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相試験において、契約締結権者変更に伴う契約書等の取り扱いについて(西暦 2020 年 9 月吉日)が提供されたことが報告された。

②持田製薬株式会社の依頼による乳がん患者を対象とした MD-110 第Ⅲ相試験において、治験実施計画書別紙 1、2、3、4(西暦 2020 年 9 月 1 日)及び治験協力者リスト変更(西暦 2020 年 9 月 10 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相試験において、治験実施計画書 国内追加事項 別紙1、2(西暦 2020 年 9 月 2 日)、治験実施計画書 国内追加事項 別紙 2(西暦 2020 年 9 月 23 日)及び逸脱報告(2020 年 9 月 25 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乳癌患者を対象とした RO5532961(ipatasertib)の第Ⅲ相試験において、リモートモニタリングのガイドラインにおいて日本における補足説明の事項が規定された日本版補遺(西暦 2020 年 6 月 23 日承認)が迅速審議にて承認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 2020 年 11 月 16 日(水) 17:00 から開催することとなった。