開催日時 2022年3月11日(金曜日) 14時15分~14時55分 国立病院機構呉医療センター地域医療センター第一、第二 開催場所 ○ 田代裕尊 杉野浩 倉岡和矢 松久哲章 神田弘子 小早川儀雅 出席委員名 廣瀬肇 戸谷敦子 (敬称略 ○:委員長)

議題及び審【審議事項】 議結果を含 む主な議論

議題1. 新規 治験申請

の概要

① B型慢性肝炎患者を対象としたGSK3228836の長期追跡調査試験

審議内容:責任医師より概要について説明が行われ、試験実施の妥当性について審議した。

審議結果:承認

## 議題2. 治験実施計画書等の変更

初発のステージⅢ期又はⅣ期の卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象に、パクリタキセル、カルボプラチ ン及びベバシズマブとの併用下でアテゾリズマブとプラセボを比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化試験

審議内容:治験実施計画書の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果:承認

② ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象としたTQJ230の第Ⅲ相試験

審議内容: 説明同意文書およびその他(被験者への支払いに関する資料)の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果:承認

部分てんかん患者に対するcenobamate追加療法の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセ ボ対照、多施設共同試験及び非盲検継続試験

審議内容: 説明同意文書、治験分担医師、その他(責任医師交代、治験参加カート、被験者募集用ポペスターの変更)について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果:承認

PRAヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌を対象とした tisotumab vedotinの第皿相試験

審議内容:治験薬概要書の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果:承認

⑦ 日本新薬株式会社によるNS-304の後期第Ⅱ相試験

審議内容:説明同意文書及び治験薬概要書の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果:承認

測定可能病変を有するIII期又はIVA期、あるいはIVB期、または再発の子宮内膜癌患者を対象に、パクリタキセルーカル ⑧ ボプラチン療法に対して、ペムブロリズマブ(MK-3475、NSC #776864)の併用投与を検討するプラセボ対照ランダム化

審議内容:治験薬概要書の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果:承認

## 議題3. 安全性に関する報告

- 非小細胞肺癌完全切除例に対するMEDI4736アジュバント療法のプロスペクティブニ重盲検プラセボ対照ランダ (1) ム化第III相比較試験
- 初発のステージIII期又はIV期の卵巣癌、卵管癌又は原発性腹膜癌患者を対象に、パクリタキセル、カルボプラチ ン及びベバシズマブとの併用下でアテゾリズマブとプラセボを比較する第Ⅲ相多施設共同ランダム化試験
- 中等症から重症の活動期の潰瘍性大腸炎患者を対象とするグセルクマブの有効性及び安全性評価を目的とし た第2b/3相、ランダム化、二重盲検、プラセボ対照、並行群間比較、多施設共同試験
- ④ 大塚製薬株式会社の依頼による大うつ病性障害患者を対象としたOPC-34712の第Ⅱ/Ⅲ相検証試験
- ⑤ ノバルティスファーマ株式会社の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象としたTQJ230の第Ⅲ相試験
- CHB患者を対象にGSK3228836及びPegIFNによるSequential療法の有効性及び安全性を評価する第II相試験 6 (B-Together)
- 部分てんかん患者に対するcenobamate追加療法の有効性及び安全性を評価する無作為化、二重盲検、プラセボ対 7 照、多施設共同試験及び非盲検継続試験

- 8 PRAヘルスサイエンス株式会社(治験国内管理人)の依頼による再発性又は転移性子宮頸癌を対象としたtisotumab vedotinの第Ⅲ相試験
- ⑨ 日本新薬株式会社によるNS-304の後期第Ⅱ相試験
  - 測定可能病変を有するIII期又はIVA期、あるいはIVB期、または再発の子宮内膜癌患者を対象に、パクリタキセル−カル ル ボプラチン療法に対して、ペムブロリズマブ(MK-3475、NSC #776864)の併用投与を検討するプラセボ対照ランダム化 第Ⅲ相試験

## 【報告事項】

## 以下の事項について報告された。

- ① 小野薬品工業株式会社の依頼によるONO-4538の第Ⅲ相試験
- ② GSKの依頼によるB型慢性肝疾患の患者を対象としたテノホビルの製造販売後臨床試験
- ③ 虚血性脳血管障害患者を対象としたCS-747Sの第Ⅲ相試験

報告内容: 開発中止等に関する報告書

- ① リプレカル点滴静注特定使用成績調査
- ビムパット錠50mg・100mg使用成績調査
- ③ グーフィス5mg特定使用成績調査
- ポライビ−点滴静注用30mg140mg一般使用成績調査

報告内容: 受託研究終了報告書