# 平成24年10月 呉医療センター・中国がんセンター 治験審査委員会 会議記録の概要

平成24年10月12日(金) 14時00分~14時45分 開催日時 開催場所 |国立病院機構呉医療センター・中国がんセンター 管理棟3階会議室 出席委員名 杉田 孝(委員長)、谷山 清己(副委員長)、中野喜久雄、市場 泰全 兼 生夫、前田 悟、野崎義博、木卜光夫、廣瀬 肇

議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要

#### 【審議事項】

#### 議題1. 新規治験等申請

① 大塚製薬株式会社依頼による心房細動患者を対象とした第 I 相試験

審議内容: これまでに得られている非臨床試験成績および臨床試験成績に基づき、

治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

① 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による第Ⅱ相試験

審議内容: 治験契約書の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果: 承認

② グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるGW786034(Pazopanib)の第Ⅲ相試験

治験実施計画書の改訂及び治験契約書の変更について、妥当性及び治 審議内容:

験継続の適否について審議した。

審議結果: 承認

③ 第一三共株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたAMG162(denosumab)の 第Ⅲ相試験

審議内容: 治験契約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

可否を審議した。

審議結果: 承認

④ 帝人ファーマ株式会社の依頼による椎体の新鮮骨折を有する患者を対象としたITM-

058の第Ⅱ相試験

審議内容: 治験実施計画書の改訂、治験契約書及び説明同意文書等の変更につい

て、妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果: 承認

(5) 協和発酵キリン株式会社の依頼による小児を対象としたKW-6485Pの長期投与試験

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について

審議した。

審議結果: 承認

⑥ 第一三共株式会社の依頼による尿路感染症を対象としたDR-3355注射剤(レボフロキ

サシン水和物)の第Ⅲ相試験

審議内容: 治験契約書の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。

審議結果: 承認

#### 議題及び審議 結果を含む主 な議論の概要

⑦ 医師主導による卵巣明細胞腺がん患者を対象としたCCI-779の第Ⅱ相試験

審議内容: 治験実施計画書及び同意説明文書の改訂について、妥当性及び治験継

続の適否について審議した。

審議結果: 承認

⑧ 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による再発卵巣癌患者を対象したAMG386

の第Ⅲ相試験

審議内容: 治験契約書の変更(治験責任医師の変更)、同意説明文書及び治験薬

概要書の改訂について、妥当性及び治験継続の適否について審議した。

審議結果: 承認

# 議題3. 安全性に関する報告

① ノバルティスファーマ株式会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞性リンパ腫患者を対象としたRAD001の第Ⅲ相試験

- ② 協和発酵キリン株式会社の依頼による小児を対象としたKW-6485Pの長期投与試験
- ③ 第一三共株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象としたAMG162(denosumab)の 第Ⅲ相試験
- ④ エーザイ株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象としたMORAb-003の第Ⅲ相試験
- ⑤ 帝人ファーマ株式会社の依頼による椎体の新鮮骨折を有する患者を対象としたITM-058の第Ⅱ相試験
- ⑥ 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による再発卵巣癌を対象としたAMG386の第 皿相試験
- ⑦ 大日本住友製薬株式会社の依頼によるSMP-862の小児2型糖尿病患者を対象とした 長期投与試験
- ⑧ 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による卵巣癌患者を対象としたAMG386の第 Ⅲ相試験

武田バイオ開発センター株式会社による卵巣癌患者を対象とした腫瘍検体採取試験

- ⑨ 大鵬薬品株式会社の依頼による発熱性好中球減少症患者を対象としたYP-18の第Ⅲ 相試験
- ⑩ 第一三共株式会社の依頼による尿路感染症を対象としたDR-3355注射剤(レボフロキサシン水和物)の第Ⅲ相試験
- ① 協和発酵キリン株式会社の依頼による副甲状腺癌及び難治性原発性副甲状腺機能 亢進症に伴う高カルシウム血症患者を対象としたKRN1493(シナカルセト塩酸塩)の 第Ⅲ相試験
- ① 医師主導による卵巣明細胞腺がん患者を対象としたCCI-779の第Ⅱ相試験
- ③ HER2陽性乳癌におけるDual-HER2 blockage療法士ホルモン療法の検討(ランダム化第2相試験)

審議内容: 以上、依頼者より報告された安全性情報(重篤な副作用報告等)につい

て責任医師の見解に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につ

いて審議した。

審議結果: 承認

# 議題4. 医師主導型治験のモニタリング報告書

① 医師主導による卵巣明細胞腺がん患者を対象としたCCI-779の第Ⅱ相試験

審議内容: モニタリング報告に基づき、引き続き治験を実施することの妥当性につい

て審議した。

審議結果: 承認

# 議題及び報告 結果を含む主 な議論の概要

## 【報告事項】

議題1. 以下の事項について報告された。

① Meiji Seika ファルマ株式会社の依頼による前期第 II 相試験-6

報告内容: 開発中止等に関する報告書

② エーザイ株式会社の依頼によるレビー小体型認知症患者を対象としたE2020の第Ⅲ相 試験

報告内容: 治験終了報告書

③ 医師主導による卵巣明細胞腺がん患者を対象としたCCI-779の第 II 相試験

報告内容: 治験終了報告書