

平成26年7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

開催日時	平成26年7月18日(金) 14時00分～14時45分
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	○中野 喜久雄 市場泰全 青芝映美 植木直富 前田 悟 萩野 勝司 木ト 光夫 (敬称略 ○:委員長代行)
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	【審議事項】 <u>議題1. 新規治験等申請</u> ① アストラゼネカ株式会社の依頼による第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及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 <u>議題2. 治験実施計画書等の変更</u> ① 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 審議内容: 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を審議した。 審議結果: 承認 ② AMG706継続投与オープン試験 審議内容: 治験分担医師の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。 審議結果: 承認 ③ 第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b第Ⅲ相試験 審議内容: 治験分担医師の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。 審議結果: 承認 ④ 第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b第Ⅲ相長期投与試験 審議内容: 治験実施計画書、説明同意文書及び治験分担医師の変更について、妥当性及び治験継続の適否を審議した。 審議結果: 承認 ⑤ 潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002(300mg)の第3相試験 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

議題及び審議結果を含む主な議論の概要	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 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 ③ 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 ④ AMG706継続投与オープン試験 ⑤ 第一三共株式会社の依頼によるがん疼痛患者を対象としたDS-7113b第Ⅲ相長期投与試験 ⑥ 潰瘍性大腸炎の治療における、MLN0002(300mg)の第3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を審議した。 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 HER2陽性乳癌におけるDual-HER2 blockage療法±ホルモン療法の検討(ランダム化第2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 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 報告内容： 治験終了報告書 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(シナカルセット塩酸塩)の第Ⅲ相試験 報告内容： 治験終了報告書 ① HER2陽性乳癌におけるDual-HER2 blockage療法±ホルモン療法の検討(ランダム化第2相試験) 報告内容： 治験終了報告書