平成27年度第4回愛知県がんセンター中央病院受託研究審査委員会 会議の記録の概要

1 開催日時及び開催場所

日時 平成27年7月28日(火) 午後3時から5時10分まで 場所 愛知県がんセンター中央病院 教育研修室

2 出席委員名

古平 毅、安藤 雄一、安藤 詳子、三嶋 秀行、大竹 哲夫、木下 朝博、関戸 好孝 長谷川 泰久、(欠席:池端 淳一)

3 議題及び審議結果を含む主な議論の概要 <受託研究について>

(1) 報告事項

ア 平成27年度第3回愛知県がんセンター中央病院受託研究審査委員会議事録について報告 した。

報告結果:承諾

イ 受託研究審査委員会で指摘を受けた報告書について

第3回委員会で修正のうえ承認となった事項について修正内容を報告した。

- 1 日本イーライリリー株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした LY3009806(一般名: Ramucirumab)の第 III 相試験
- 2 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者(扁平上皮癌)を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ 相試験

報告結果:1~2承諾

ウ 治験実施計画書の変更について

責任医師が審議不要(重大でない)と判断した治験実施計画書の変更内容について報告した。

- 1 中外製薬株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象とした R04876646 の第Ⅱ相試験 報告結果:承諾
- エ 治験実施計画書等の事務的事項の変更について

モニター変更等の治験実施体制の変更について報告した。

- 1 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたラパチニブ(GW572016) 単独療法、トラスツズマブ単独療法、両剤の逐次療法、両剤併用療法の第Ⅲ相試験
- 2 中外製薬株式会社の依頼による低悪性度非ホジキンリンパ腫を対象とした RG7159 の第Ⅲ相試験
- 3 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による閉経後の転移性乳癌患者を対象としたラパチニブ、トラスツズマブ及びアロマターゼ阻害剤併用の第Ⅲ相試験
- 4 中外製薬株式会社による非小細胞肺癌を対象としたベバシズマブの第Ⅲ相試験
- 5 エーザイ株式会社の依頼によるレンバチニブ(E7080)の第Ⅱ相試験

- 6 シミック株式会社から依頼の第Ⅰ/Ⅱ相試験
- 7 中外製薬株式会社の依頼による RO4368451 (pertuzumab) の転移性胃癌を対象とした第Ⅲ相試験
- 8 日本イーライリリー株式会社の依頼による第 Ib/II 相試験
- 9 クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社(治験国内管理人)の依頼による CRIZOTINIB の第2相試験
- 10 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験
- 11 (治験国内管理人)クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社依頼による第Ⅰ相試験
- 12 メルクセローノ株式会社の依頼による膵癌患者を対象とした TH-302 の第Ⅲ相試験
- 13 MSD 株式会社の依頼による第Ⅱ/Ⅲ相試験
- 14 ファイザー株式会社の依頼による 1 st line ER 陽性HER2 陰性乳癌患者を対象としたPD-0332991 の国内第 II 相試験
- 15 アッヴィ合同会社の依頼による第 I 相試験
- 16 アストラゼネカ株式会社の依頼による第 III 相試験
- 17 プラチナ製剤抵抗性の再発又は転移性頭頸部扁平上皮がん(SCCHN)患者において nivolumab と 治験医師選択治療を比較する無作為化非盲検第Ⅲ相試験
- 18 MSD 株式会社依頼による第Ⅱ相試験
- 19 アッヴィ合同会社の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした ABT-888 の第Ⅲ相試験
- 20 中外製薬株式会社の依頼による CD20 陽性非ホジキンリンパ腫を対象としたオビヌツズマブ (R05072759)の第II 相試験
- 21 セルジーン株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型 B 細胞性リンパ腫患者を対象とした CC-5013(レナリドミド) の第 3 相試験
- 22 塩野義製薬株式会社の依頼による食道癌患者を対象とした S-588410 の第3相臨床試験
- 23 MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅱ相試験
- 24 MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅲ相試験

報告結果:1~24承諾

- オ 説明文書・同意文書の改訂について
 - 1 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第 I/II 相試験

報告結果:承諾

カ 迅速審査(研究分担医師等の変更)について

研究分担医師の追加に関する迅速審査結果を報告した。

1 パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした HKI-272 の第 Ⅲ相試験

報告結果:承諾

- キ 受託研究等の終了について
 - (ア) 研究の終了について報告した。
 - 1 武田薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした AMG706 のアジア共同第 3 相臨床試験
 - 2 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 I/II 相試験
 - 3 日本イーライリリー株式会社の依頼によるプラチナ製剤又はフッ化ピリミジン系薬剤を含む

併用一次治療後に進行した転移性胃腺癌又は食道胃接合部腺癌を有する日本人患者を対象と したラムシルマブの第Ⅱ相試験

4 Amgen 社(治験国内管理人: アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社) 依頼による進行胃癌又は食道胃接合部腺癌に対する rilotumumab (AMG 102) とシスプラチン及びカペシタビン(CX) を併用投与する第Ⅲ相試験

報告結果:1~4承諾

- (4) 開発の中止について報告した。
- 1 Amgen 社(治験国内管理人: アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社)依頼による、日本人被験者を対象とした AMG102 の第 I / I b 相多施設共同試験
- 2 Amgen 社(治験国内管理人: アステラス・アムジェン・バイオファーマ株式会社)依頼による進行胃癌又は食道胃接合部腺癌に対する rilotumumab (AMG 102) とシスプラチン及びカペシタビン(CX) を併用投与する第Ⅲ相試験

報告結果:1~2承諾

- - 当院で発生した重篤な副作用についての報告が、取り下げとなった旨を報告した。
 - 1 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした Ro45-2317(トラスツズマブ)の第Ⅲ相 試験

報告結果:承諾

(2) 審議事項

ア 平成27年度第3回愛知県がんセンター中央病院受託研究審査委員会会議の記録の概要について審議した。

審議結果:承認(公開可)

イ 重篤な有害事象に関する報告について

当院で発生した重篤な副作用について、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。

- 1 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-118 の膵癌患者を対象とした第 III 相試験
- 2 大鵬薬品工業株式会社の依頼による ET-743 の安全性確認試験
- 3 メルクセローノ株式会社の依頼による膵癌患者を対象とした TH-302 の第Ⅲ相試験
- 4 メルクセローノ株式会社の依頼による第 I 相試験
- 5 アッヴィ合同会社の依頼による第 I 相試験
- 6 アストラゼネカ株式会社による第 I 相試験
- 7 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん患者を対象とした 0N0-4538(ニボルマブ)の第Ⅲ相 試験
- 8 アストラゼネカ株式会社による第 I 相試験小野薬品工業の依頼による肺がん患者を対象とした 0N0-4538 の第 3 相試験
- 9 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験
- 10 中外製薬株式会社の依頼による CD20 陽性非ホジキンリンパ腫を対象としたオビヌツズマブ

(R05072759)の第Ⅱ相試験

11 大日本住友製薬株式会社の依頼による胃又は食道胃接合部腺がん患者を対象とした第 3 相試 験

審議結果:1~11 承認

ウ 副作用等の報告について

国内他施設および海外で発生した当該治験薬の重篤な副作用、措置報告、研究報告に基づき、 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。

- 1 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした RAD001 の第Ⅲ相試験
- 2 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による局所進行性又は転移性乳癌患者を対象とした RAD001 の第Ⅲ相臨床試験
- 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 Pertuzumab の第Ⅲ相比較試験
- 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 Ro45-2317 (トラスツズマブ) の第Ⅲ 相試験
- 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 R05304020 と R04368451 の第 III 相試験
- 6 中外製薬株式会社の依頼による進行胃癌を対象とした R05304020 の第 II/III 相試験
- 7 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 R05304020 と R04368451 の第Ⅲ相 試験
- 8 第一三共株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたデノスマブの第Ⅲ相試験
- 9 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による閉経後の転移性乳癌患者を対象としたラパ チニブ、トラスツズマブ及びアロマターゼ阻害剤併用の第Ⅲ相試験
- 10 ファイザー株式会社の依頼による進行非小細胞肺癌(NSCLC) 患者を対象とした PF-02341066 の第3相試験
- 11 ファイザー株式会社の依頼による PF-02341066 の第2 相試験
- 12 ファイザー株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした CRIZOTINIB とペメトレキセド/シスプラチンまたはペメトレキセド/カルボプラチンの第3相試験
- 13 バイエル薬品株式会社の依頼による甲状腺癌患者を対象としたソラフェニブの第Ⅲ相臨床試 験
- 14 武田薬品工業株式会社の依頼による卵巣癌等に対するAMG386とパクリタキセルの第3相臨床 試験
- 15 武田薬品工業株式会社の依頼による FIGO 分類Ⅲ~Ⅳ期の上皮性卵巣癌、原発性腹膜癌又は卵 管癌のファーストライン治療を対象とした AMG386 の第 3 相試験
- 16 エーザイ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたレンバチニブと既存治療の有効性 及び安全性を比較する多施設共同の無作為化,非盲検第3相試験
- 17 エーザイ株式会社の依頼によるレンバチニブ(E7080)の第Ⅱ相試験
- 18 中外製薬株式会社の依頼による低悪性度非ホジキンリンパ腫を対象とした RG7159 の第Ⅲ相 試験
- 19 中外製薬株式会社の依頼による CD20 陽性非ホジキンリンパ腫を対象としたオビヌツズマブ (R05072759)の第Ⅱ相試験
- 20 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による局所進行頭頸部扁平上皮癌を対象と

した BIBW2992 の有効性及び安全性を評価するランダム化,二重盲検,プラセボ対照第Ⅲ相試験

- 21 ファイザー株式会社の依頼による PF-04691502, PF-05212384 の第 II 相試験
- 22 中外製薬株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象とした R04876646 の第Ⅱ相試験
- 23 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
- 24 中外製薬株式会社の依頼による RO4368451 (pertuzumab) の転移性胃癌を対象とした第Ⅲ相試 験
- 25 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした BKM120 の第Ⅲ相試験
- 26 日本イーライリリー株式会の依頼による第 Ib 相試験
- 27 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした LDK378A2201 の第Ⅱ相試験
- 28 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした LDK378A2203 の第Ⅱ 相試験
- 29 ノバルティスファーマ株式会社依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした LDK378A2301 の第 Ⅲ相試験
- 30 ノバルティスファーマ株式会社依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした LDK378A2303 の第 Ⅲ相試験
- 31 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第 I 相試験
- 32 大鵬薬品工業株式会社の依頼による ABI-007 の胃癌患者を対象とした第Ⅲ相試験
- 33 小野薬品工業株式会社の依頼による第Ⅱ相試験
- 34 プラチナ製剤抵抗性の再発又は転移性頭頸部扁平上皮がん(SCCHN)患者において nivolumab と治験医師選択治療を比較する無作為化非盲検第III相試験
- 35 小野薬品工業株式会社の依頼による胃がん患者を対象とした 0N0-4538(ニボルマブ)の第Ⅲ 相試験
- 36 小野薬品工業の依頼による肺がん患者を対象とした 0N0-4538 の第3 相試験
- 37 小野薬品工業株式会社の依頼による 0№-4538 の第Ⅱ相試験
- 38 ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Ipilimumab の第 III 相試験
- 39 ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼による進展型小細胞肺癌を対象とした Ipilimumab の第 III 相試験
- 40 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象とした AMN107A2408の第Ⅱ相試験
- 41 シミック株式会社から依頼の第Ⅰ/Ⅱ相試験
- 42 サノフィ株式会社の依頼による結腸・直腸癌患者を対象とした、FOLFIRI 併用時のアフリベルセプトの単群臨床試験
- 43 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-118 の膵癌患者を対象とした第 III 相試験
- 44 日本イーライリリー株式会社の依頼による第 Ib/II 相試験
- 45 クインタイルス・トランスナショナル・ジャハ°ン株式会社(治験国内管理人)の依頼による CRIZOTINIB の第2相試験
- 46 ファイザー株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした PD-0332991 (PALBOCICLIB) の第Ⅲ相

試験

- 47 ファイザー株式会社の依頼による1st line ER 陽性 HER2 陰性乳癌患者を対象とした PD-0332991 の国内第Ⅱ相試験
- 48 武田薬品工業株式会社の依頼による CD30 陽性成熟型 T 細胞リンパ腫を対象とした SGN-35 の 第3 相試験
- 49 武田薬品工業株式会社によるホジキンリンパ腫を対象としたブレンツキシマブ ベドチンの 第3相試験
- 50 全薬工業株式会社の依頼による未治療 CD20 陽性慢性リンパ性白血病患者を対象とした IDEC-C2B8 の臨床第Ⅱ相試験
- 51 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による INC280 の第Ⅱ相試験
- 52 MSD 株式会社依頼による第 I 相試験
- 53 MSD 株式会社の依頼による第Ⅱ/Ⅲ相試験
- 54 MSD 株式会社の依頼による第Ⅲ相試験
- 55 MSD 株式会社依頼による第Ⅱ相試験
- 56 MSD 株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験
- 57 帝人ファーマ株式会社の依頼による神経内分泌腫瘍患者を対象とした ITM-014 の第Ⅱ相試験
- 58 帝人ファーマ株式会社の依頼による神経内分泌腫瘍患者を対象とした ITM-014 の第Ⅱ相試験 (継続投与試験)
- 59 (治験国内管理人)クインタイルズ・トランスナショナル・ジャパン株式会社依頼による第 I 相試験
- 60 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による結腸直腸癌患者を対象とした GSK1120212、GSK2118436 及びパニツムマブ併用の第 I/II 相試験
- 61 ゼリア新薬工業株式会社の依頼による Z-360 の第 II 相試験
- 62 アストラゼネカ株式会社の依頼による第 II 相試験
- 63 アストラゼネカ株式会社の依頼による第 III 相試験
- 64 中外製薬株式会社の依頼による第 I 相試験
- 65 大鵬薬品工業株式会社の依頼による ET-743 の安全性確認試験
- 66 メルクセローノ株式会社の依頼による膵癌患者を対象とした TH-302 の第Ⅲ相試験
- 67 メルクセローノ株式会社の依頼による MSB0010718C の第 I 相試験
- 68 メルクセローノ株式会社依頼による非小細胞肺癌を対象にした MSB0010718C とドセタキセル を比較する第 III 相非盲検
- 69 メルクセローノ株式会社の依頼による第 I 相試験
- 70 中外製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A の第Ⅲ相試験
- 71 シミック株式会社(治験国内管理人)の依頼による第 Ib 相試験
- 72 アッヴィ合同会社の依頼による第 I 相試験
- 73 日本イーライリリー株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした第 III 相試験
- 74 日本イーライリリー株式会社の依頼による進行・転移性乳がん患者を対象としたフルベストラント単剤又はLY2835219 併用の第Ⅲ相試験
- 75 全身治療歴のないホルモン受容体陽性 HER2 陰性の閉経後局所再発又は転移性乳癌患者を対象とした非ステロイド性アロマターゼ阻害剤(アナストロゾール又はレトロゾール)単剤又はCDK4/6 阻害剤 LY2835219 との併用の無作為化二重盲検プラセボ対照第 III 相試験
- 76 アストラゼネカ株式会社による第 I 相試験

- 77 日本ベーリンガーインゲルハイム株式会社の依頼による BIBF 1120 の大腸癌患者を対象とした第Ⅲ相臨床試験
- 78 小野薬品工業株式会社の依頼による第 I 相試験
- 79 アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした標準的治療を比較する 第Ⅲ相試験
- 80 アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験
- 81 MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第 II 相試験
- 82 MSD 株式会社の依頼による MK-3475 の第Ⅲ相試験
- 83 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第 I/II 相試験 審議結果: 1~83 承認
- エ 治験薬概要書等の改訂について 治験薬概要書の改訂内容について審議した。
- 1 ファイザー株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした CRIZOTINIB とペメトレキセド/シスプラチンまたはペメトレキセド/カルボプラチンの第3相試験
- 2 中外製薬株式会社の依頼による CH5424802 の第 I / II 相臨床試験
- 3 日本化薬株式会社の依頼による転移・再発乳癌患者を対象とした NK105 とパクリタキセルとの比較第Ⅲ相国際共同臨床試験
- 4 エーザイ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたレンバチニブと既存治療の有効性 及び安全性を比較する多施設共同の無作為化,非盲検第3相試験
- 5 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による慢性骨髄性白血病患者を対象とした AMN107A2408の第II相試験
- 6 ファイザー株式会社の依頼による乳がん患者を対象とした PD-0332991 の第 3 相試験
- 7 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした CH5424802 の第 III 相試験
- 8 ファイザー株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした PD-0332991 (PALBOCICLIB) の第Ⅲ相 試験
- 9 ファイザー株式会社の依頼による 1 st 1 ine ER 陽性 HER2 陰性乳癌患者を対象とした PD-0332991 の国内第 I 相試験
- 10 日本イーライリリー株式会の依頼による第 Ib 相試験
- 11 セルジーン株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型 B 細胞性リンパ腫患者を対象とした CC-5013(レナリドミド) の第 3 相試験
- 12 アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験 審議結果: 1~12 承認
- オ 治験実施計画書の重大な変更について 責任医師が重大な変更と判断した治験実施計画書について,変更内容の妥当性を審議した。
- 1 ファイザー株式会社の依頼による PF-02341066 の第2 相試験
- 2 日本化薬株式会社の依頼による転移・再発乳癌患者を対象とした NK105 とパクリタキセルとの比較第Ⅲ相国際共同臨床試験
- 3 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした LDK378A2201 の第Ⅱ相試験

- 4 エーザイ株式会社の依頼によるレンバチニブ(E7080)の第Ⅱ相試験
- 6 ファイザー株式会社の依頼による乳がん患者を対象とした PD-0332991 の第 3 相試験
- 7 メルクセローノ株式会社の依頼による MSB0010718C の第 I 相試験
- 8 日本イーライリリー株式会の依頼による第 Ib 相試験
- 9 MSD 株式会社依頼による第Ⅱ相試験
- 10 セルジーン株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型 B 細胞性リンパ腫患者を対象とした CC-5013(レナリドミド)の第3相試験
- 11 アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした標準的治療を比較する 第Ⅲ相試験
- 12 アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験
- 13 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第 I/II 相試験 審議結果: 1~13 承認
- カ 説明文書・同意文書の改訂について (再同意あり)

責任医師が再同意の必要があると判断した説明文書の改訂について改訂内容の妥当性を審議 した。

- 1 日本イーライリリー株式会社の依頼による第 Ib/II 相試験
- 2 ファイザー株式会社の依頼による乳がん患者を対象とした PD-0332991 の第3 相試験
- 3 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした CH5424802 の第 III 相試験
- 4 メルクセローノ株式会社の依頼による MSB0010718C の第 I 相試験
- 5 MSD 株式会社依頼による第Ⅱ相試験
- 6 セルジーン株式会社の依頼による未治療のびまん性大細胞型B細胞性リンパ腫患者を対象としたCC-5013(レナリドミド)の第3相試験
- 7 アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした標準的治療を比較する 第Ⅲ相試験
- 8 アストラゼネカ株式会社の依頼による第 I 相試験
- 9 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による第 I/II 相試験 審議結果: 1~9 承認
- キ 逸脱(緊急の危険を回避するため))報告について 逸脱について審議した。
- 1 メルクセローノ株式会社の依頼による膵癌患者を対象とした TH-302 の第Ⅲ相試験 審議結果:承認
- ク 受託研究の申込について (新規)
 - (ア) 新規に申し込まれた受託研究等の実施の可否について審議した。
- 1 進行性又は難治性の固形腫瘍又はリンパ腫の患者を対象に線維芽細胞増殖因子受容体 (pan-FGFR) チロシンキナーゼ阻害薬 JNJ-42756493 の安全性、薬物動態及び薬力学を評価するための第1相試験

審議結果:修正の上で承認

2 MSD 株式会社の依頼による MK-3475 第Ⅱ相試験

審議結果:修正の上で承認

< 医師主導治験について>

(1) 報告事項

ア 治験に関する変更申請について

治験に関する変更申請について報告した。

1 前治療で増悪した進行食道癌患者を対象とした BKM120 の第 II 相臨床試験

報告結果:承諾

(2) 審議事項

ア 治験に関する変更申請について

治験に関する変更申請について審議した。

1 初回化学療法不応の腹膜播種を有する進行・再発胃癌を対象とした、HB-EGF 特異的抑制剤 BK-UM とパクリタキセル少量分割併用療法の第 I/II 相臨床試験

審議結果:承認

イ 重篤な有害事象に関する報告について

当院で発生した重篤な副作用について、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。

1 根治切除術後食道癌の NY-ESO-1 抗原発現陽性例に対する IMF-001 の多施設共同無作為化比較試験(第Ⅱ相臨床試験)

審議結果:承認

ウ モニタリング・監査の結果報告について

- 1 医師主導治験による非小細胞肺癌完全切除後 II III 期の EGFR 変異陽性例に対するシスプラチン+ビノレルビン併用療法を対照としたゲフィチニブの術後補助化学療法のランダム化比較第Ⅲ相試験(多施設共同医師主導治験)
- 2 根治切除術後食道癌のNY-ESO-1 抗原発現陽性例に対する IMF-001 の多施設共同無作為化比 較試験(第Ⅱ相臨床試験)
- 3 初回化学療法不応の腹膜播種を有する進行・再発胃癌を対象とした、HB-EGF 特異的抑制剤 BK-UM とパクリタキセル少量分割併用療法の第 I/II 相臨床試験

審議結果:1~3承認

エ 副作用等の報告について

国内他施設で発生した当該治験薬の重篤な副作用等に基づき、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。

1 前治療で増悪した進行食道癌患者を対象とした BKM120 の第 II 相臨床試験

審議結果:承認