

平成24年度第7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24年10月23日(火) 午後3時から5時まで

場所 愛知県がんセンター中央病院 視聴覚室

2 出席委員名

古平 毅、安藤 雄一、石川 直久、木下 朝博、糟谷 寛和、近藤 英作、丹羽 康正

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24年度第6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

1 中外製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象とした PR0143966 の第 相試験

報告結果：承諾

ウ 治験実施計画書等の変更について

(ア) 治験実施計画書等の変更

責任医師が重大でないとは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 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 エーザイ株式会社の依頼による進行非細胞肺癌患者を対象とした E7389(エリブリン)の第 相試験

報告結果：1~2 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 MSD 株式会社の依頼による MK-0683 の第 相試験

2 中外製薬株式会社の依頼による Ro50-8231 の第 相臨床試験

3 大鵬薬品工業株式会社の依頼による ABI-007 の第 相試験

4 ファイザー株式会社の依頼によるフィラデルフィア染色体陽性慢性骨髄性白血病慢性期患者を対象とした Bosutinib (SKI-606) の第 相臨床試験

5 ファイザー株式会社の依頼による SKI-606 の第 / 相試験

6 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 相試験
- 7 協和発酵キリン株式会社の依頼による後期第 相臨床試験
  - 8 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
  - 9 ファイザー株式会社の依頼による PF-02341066 の第 2 相試験
  - 10 中外製薬株式会社の依頼による第 相臨床試験
  - 11 中外製薬株式会社の依頼による第 相臨床試験
  - 12 中外製薬株式会社の依頼による Ro50-8231 とベバシズマブ併用の第 相試験
  - 13 大日本住友製薬株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたアムルピシン塩酸塩の薬物動態試験
  - 14 全薬工業株式会社の依頼による IDEC-C2B8 の第 相試験
  - 15 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
  - 16 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による胃癌患者に対するラパチニブ（GW572016）とパクリタキセルの第 相試験
  - 17 武田バイオ開発センター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
  - 18 シンバイオ製薬株式会社の依頼による SyB D-0701 の第 相試験
  - 19 バイエル薬品株式会社の依頼による乳癌患者に対するソラフェニブの第 相試験
  - 20 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
  - 21 中外製薬株式会社の依頼による CH5424802 の第 / 相臨床試験
  - 22 日本イーライリリー株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたペメトレキセドとゲフィチニブの製造販売後臨床試験
  - 23 シンバイオ製薬株式会社の依頼による SyB L-0501（ベンダムスチン塩酸塩）の第 相試験
  - 24 オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による標準療法不応肝癌患者を対象とした OCV-C01 の第 相臨床試験
  - 25 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 相試験
  - 26 武田バイオ開発センタ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 AMG706 のアジア共同第 3 相臨床試験
  - 27 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による FIGO 分類 ~ 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
  - 28 協和発酵キリン株式会社の依頼による第 I 相試験
- 報告結果：1～28 まで承諾

オ 迅速審査（症例追加）について

契約症例数追加等の迅速審査の結果について報告した。

- 1 日本イーライリリー株式会社の依頼による大腸がん患者を対象とした FOLFIRI とラムシルマブの第 相試験  
IRB 委員長の決裁 平成 24 年 9 月 19 日承認
- 2 日本イーライリリー株式会社の依頼による肺癌患者を対象としたペメトレキセドとゲフィチニ

ブの製造販売後臨床試験

I R B 委員長の決裁 平成 2 4 年 9 月 2 4 日承認

- 3 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 相試験

I R B 委員長の決裁 平成 2 4 年 9 月 2 8 日承認

- 4 中外製薬株式会社/株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌治癒切除後患者を対象とした Ro09-1978 と L-OHP 併用の第 相試験

I R B 委員長の決裁 平成 2 4 年 1 0 月 1 日承認

報告結果：1~4 承諾

カ 迅速審査（治験期間の延長）について

治験期間の変更の迅速審査結果について報告した。

- 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 相試験

I R B 委員長の決裁 平成 2 4 年 9 月 2 8 日承認

報告結果：承諾

- 2 メルクセローノ株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした既存薬による療法と既存療法 +EMD271786/BMS-564717 ( セツキシマブ ) の併用療法の第 相比較試験

I R B 委員長の決裁 平成 2 4 年 9 月 1 8 日承認

報告結果：承諾

- 3 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転移・再発頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした BIBW2992 とメトトレキサートの有効性及び安全性を比較するランダム化, オープンラベル第 相試験

I R B 委員長の決裁 平成 2 4 年 1 0 月 1 日承認

報告結果：承諾

- 4 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 相試験

I R B 委員長の決裁 平成 2 4 年 1 0 月 1 日承認

報告結果：承諾

キ 迅速審査（研究分担医師等の変更）について

治験に係る研究分担医師の追加の迅速審査結果について報告した。

- 1 人事異動等による変更全 72 件

報告結果：承諾

ク 受託研究等の終了について

治験の終了について報告した。

- 1 株式会社ヤクルト本社の依頼による大腸癌患者を対象としたイリノテカン塩酸塩の製造販売後臨床試験

- 2 株式会社ヤクルト本社の依頼による大腸癌患者を対象としたオキサリプラチンの製造販売後臨床試験

報告結果：承諾

(2) 審議事項

ア 平成24年度第6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 協和発酵キリン株式会社の依頼による後期第 相臨床試験
- 2 ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による JNS 0 2 4 ER の癌性疼痛に対する第 相試験
- 3 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
- 4 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第 相試験
- 5 エーザイ株式会社の依頼による 131I 難治性甲状腺癌患者を対象とした E7080 の第3相試験
- 6 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 相試験
- 7 エーザイ株式会社の依頼によるエリブリンメシル酸塩の臨床第 II 相試験
- 8 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 相試験
- 9 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-102 の大腸癌に対する第 相試験
- 10 中外製薬株式会社/株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌治癒切除後患者を対象とした Ro09-1978 と L-OHP 併用の第 相試験
- 11 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による FIGO 分類 ~ 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

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 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 相臨床試験
- 3 MSD 株式会社の依頼による MK-0683 の第 相試験
- 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 Pertuzumab の第 相比較試験
- 5 中外製薬株式会社の依頼による Ro50-8231 の第 相臨床試験
- 6 大鵬薬品工業株式会社の依頼による大腸癌に対する 5-FU/I-LV/oxaliplatin (FOLFOX) +bevacizumab と TS-1/oxaliplatin (SOX) +bevacizumab の製造販売後臨床試験
- 7 パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による第 相試験
- 8 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした R04876646 (ベバシズマブ) の第 相試験
- 9 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による AMN107 の第 相試験
- 10 中外製薬株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした R04876646(ベバシズマブ)と Ro09-1978 (カペシタピン) の第 相臨床試験
- 11 ファイザー株式会社の依頼によるフィラデルフィア染色体陽性慢性骨髄性白血病慢性期患者を

対象とした Bosutinib (SKI-606) の第 相臨床試験

- 12 ファイザー株式会社の依頼による SKI-606 の第 / 相試験
- 13 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 相試験
- 14 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 相試験
- 15 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるラパチニブとパクリタキセルとの併用第 / 相試験
- 16 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 相試験
- 17 協和発酵キリン株式会社の依頼による後期第 相臨床試験
- 18 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 相試験
- 19 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BIBW2992の肺腺癌患者を対象とした第 相試験
- 20 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による乳癌患者に対するレトロゾールとアナストロゾールを比較する製造販売後臨床試験
- 21 ファイザー株式会社の依頼によるスニチニブの第2相試験
- 22 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 相試験
- 23 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるET-743の第 相試験
- 24 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるET-743の安全性試験
- 25 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
- 26 ファイザー株式会社の依頼によるPF-02341066の第2相試験
- 27 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
- 28 メルクセローノ株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした既存薬による療法と既存療法+EMD271786/BMS-564717(セツキシマブ)の併用療法の第 相比較試験
- 29 中外製薬株式会社の依頼による第 相臨床試験
- 30 中外製薬株式会社の依頼による第 相臨床試験
- 31 中外製薬株式会社の依頼によるRo50-8231とベバシズマブ併用の第 相試験
- 32 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたAS15アジュバント添加recMAGE-A3がん免疫療法剤の第 相試験
- 33 日本イーライリリー株式会社の依頼によるびまん性大細胞型B細胞リンパ腫患者を対象としたLY317615の第 相試験
- 34 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるS-1の肝細胞癌に対する第 相試験
- 35 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTSU-68の肝細胞癌に対する第 相試験
- 36 メルクセローノ株式会社の依頼によるEMD531444の第 / 相臨床試験

- 37 ファイザー株式会社の依頼による PF-00299804 の第 2 相試験
- 38 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 相臨床試験
- 39 バイエル薬品株式会社の依頼による乳癌患者に対するソラフェニブの第 相試験
- 40 ファイザー株式会社の依頼による第 相臨床試験
- 41 日本イーライリリー株式会社の依頼による、転移性胃腺癌患者を対象としたラムシルマブの第 相試験
- 42 大日本住友製薬株式会社の依頼による肝細胞癌に対する SM-11355 の第 相試験
- 43 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による膵癌患者を対象とした AMG479 の第 3 相試験
- 44 アストラゼネカ株式会社の依頼による第 相試験
- 45 日本イーライリリー株式会社の依頼による大腸がん患者を対象とした FOLFIRI とラムシルマブの第 相試験
- 46 武田バイオ開発センター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
- 47 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
- 48 メルクセローノ社の依頼による進行胃腺癌患者を対象とした、SP 療法とセツキシマブ併用の第 相試験
- 49 ファイザ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 PF-00299804 の第 3 相試験
- 50 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による BKM120 の第 相試験
- 51 協和発酵キリン株式会社の依頼による進行又は転移性の非小細胞肺癌患者を対象とした ARQ197 とエルロチニブの併用第 相臨床試験
- 52 協和発酵キリン株式会社の依頼による EGFR 遺伝子が変異型で進行又は転移性の非小細胞肺癌患者を対象とした ARQ 197 の併用第 II 相臨床試験
- 53 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第 相試験
- 54 中外製薬株式会社の依頼による CH5424802 の第 / 相臨床試験
- 55 エーザイ株式会社の依頼による 131I 難治性甲状腺癌患者を対象とした E7080 の第 3 相試験
- 56 エーザイ株式会社の依頼による進行非細胞肺癌患者を対象とした E7389 (エリブリン) の第 相試験
- 57 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 相試験
- 58 エーザイ株式会社の依頼によるエリブリンメシル酸塩の臨床第 II 相試験
- 59 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転移・再発頭頸部扁平上皮癌患者を対象とした BIBW2992 とメトトレキサートの有効性及び安全性を比較するランダム化、オープンラベル第 相試験
- 60 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 Ⅰ 相試験
- 61 シンバイオ製薬株式会社の依頼による SyB L-0501 の多発性骨髄腫に対する第 Ⅰ 相臨床試験
  - 62 シンバイオ製薬株式会社の依頼による SyB L-0501 ( ベンダムスチン塩酸塩 ) の第 Ⅰ 相試験
  - 63 第一三共株式会社の依頼による第 Ⅰ 相臨床試験
  - 64 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
  - 65 オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による標準療法不応膵癌患者を対象とした OCV-C01 の第 Ⅰ 相臨床試験
  - 66 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 Ⅰ 相試験
  - 67 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 Ⅰ 相試験
  - 68 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-102 の大腸癌に対する第 Ⅰ 相試験
  - 69 エーザイ株式会社の依頼による第 Ⅰ 相試験
  - 70 中外製薬株式会社/株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌治癒切除後患者を対象とした Ro09-1978 と L-0HP 併用の第 Ⅰ 相試験
  - 71 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 Nintedanib の肝細胞癌患者を対象とした第 Ⅰ 相試験
  - 72 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による FIGO 分類 Ⅰ ~ Ⅲ 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 Ⅲ 相試験
  - 73 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
  - 74 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
  - 75 協和発酵キリン株式会社の依頼による第 Ⅰ 相試験
  - 76 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 Ⅰ 相試験
- 審議結果：すべて承認

## 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 中外製薬株式会社の依頼による Ro50-8231 の第 Ⅰ 相臨床試験
- 2 中外製薬株式会社の依頼による Ro50-8231 とベバシズマブ併用の第 Ⅰ 相試験
- 3 パレクセル・インターナショナル株式会社の依頼による第 Ⅰ 相試験
- 4 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 Ⅰ 相試験
- 5 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の一次治療における第 Ⅰ 相試験

- 6 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるラパチニブとパクリタキセルとの併用第 / 相試験
- 7 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による胃癌患者に対するラパチニブ (GW572016) とパクリタキセルの第 相試験
- 8 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 相試験
- 9 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TSU-68 の肝細胞癌に対する第 相試験
- 10 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による BKM120 の第 相試験
- 11 エーザイ株式会社の依頼による進行非細胞肺癌患者を対象とした E7389 (エリブリン) の第 相試験
- 12 エーザイ株式会社の依頼によるエリブリンメシル酸塩の臨床第 II 相試験
- 13 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
- 14 エーザイ株式会社の依頼による第 相試験
- 15 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による FIGO 分類 ~ 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  
審議結果：1~15 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フィラデルフィア染色体陽性慢性骨髄性白血病慢性期患者を対象とした Bosutinib (SKI-606) の第 相臨床試験
- 2 ファイザー株式会社の依頼による SKI-606 の第 / 相試験
- 3 大日本住友製薬株式会社の依頼による非小細胞肺癌に対するアムルピシン塩酸塩の第 相臨床試験
- 4 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による胃癌患者に対するラパチニブ (GW572016) とパクリタキセルの第 相試験
- 5 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 相試験
- 6 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
- 7 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 相国際共同臨床試験  
審議結果：1~7 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 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 相試験  
治験期間延長に関する記載を追記した説明文書改訂について審議した。
- 2 ファイザー株式会社の依頼によるスニチニブの第 2 相試験  
安全性情報等を追記した説明文書改訂について審議した。
- 3 中外製薬株式会社の依頼による Ro50-8231 とベバシズマブ併用の第 相試験  
安全性情報等を追記した説明文書改訂について審議した。



- 4 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TSU-68 の肝細胞癌に対する第 Ⅰ相試験  
安全性情報等を追記した説明文書改訂について審議した。
- 5 日本イーライリリー株式会社の依頼による大腸がん患者を対象とした FOLFIRI とラムシルマブ  
の第 Ⅰ相試験  
安全性情報等を追記した説明文書改訂について審議した。
- 6 協和発酵キリン株式会社の依頼による進行又は転移性の非小細胞肺癌患者を対象とした ARQ197  
とエルロチニブの併用第 Ⅰ相臨床試験  
新規登録の一時中断に関する情報を追記した説明文書改訂について審議した。
- 7 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 Ⅰ相試験  
検査スケジュール等の変更を追記した説明文書改訂について審議した。
- 8 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。  
安全性情報等を追記した説明文書改訂について審議した。
- 9 オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による標準療法不応肺癌患者を対象とした OCV-C01  
の第 Ⅰ相臨床試験  
安全性情報等を追記した説明文書改訂について審議した。
- 10 エーザイ株式会社の依頼による第 Ⅰ相試験  
安全性情報等を追記した説明文書改訂について審議した。
- 11 協和発酵キリン株式会社の依頼による EGFR 遺伝子が変異型で進行又は転移性の非小細胞肺癌患  
者を対象とした ARQ 197 の併用第 Ⅱ相臨床試験  
他試験での新規登録中断に関する情報を追記した
- 12 協和発酵キリン株式会社の依頼による第 Ⅰ相試験  
他試験での新規登録中断に関する情報を追記した
- 13 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 Ⅰ相国際共同臨床試験  
安全性情報等を追記した説明文書改訂について審議した。  
審議結果：1～13 すべて承認

キ 受託研究の申込について

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 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  
Ⅰ相試験  
当該新規治験の実施の妥当性について審議した。  
審議結果：承認
- 2 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 とパクリ  
タキセルの併用投与及びトラスツズマブとパクリタキセルの併用投与による第 Ⅰ相試験  
当該新規治験の実施の妥当性について審議した。  
審議結果：承認
- 3 アストラゼネカ株式会社の依頼による進行胃腺癌患者を対象として治験薬単剤治療の有効性及  
び安全性をパクリタキセルと比較検討する無作為化オープン第 Ⅱ相試験  
当該新規治験の実施の妥当性について審議した。  
審議結果：承認

- 4 日本イーライリリー株式会社の依頼による LY3009806 (一般名: ramucirumab) の第 相試験  
当該新規治験の実施の妥当性について審議した。  
審議結果: 承認
- 5 ファイザー株式会社の依頼によるスーテントカプセル 12.5mg 使用成績調査 (腓神経内分泌腫瘍に対する調査)  
当該新規調査の実施の妥当性について審議した。  
審議結果: 承認
- 6 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるヴォトリエント®錠 200mg 使用成績調査  
当該新規調査の実施の妥当性について審議した。  
審議結果: 承認
- 7 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるヴォトリエント®錠 200mg 使用成績調査  
当該新規調査の実施の妥当性について審議した。  
審議結果: 承認

< 医師主導治験について >

(1) 報告事項

ア 治験実施計画書等の事務的変更について

医師主導治験の実施計画書に関する事務的の変更について報告した。

- 1 膵癌に対する術後再発予防のための 2 方向性新規ペプチドワクチン療法の開発 (多施設共同、探索的、第 II 相臨床試験)  
報告結果: 承諾

(2) 審議事項

ア 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 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)  
審議結果: 承認

イ 副作用等に関する報告書について

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 医師主導治験による食道癌に対する S-1 + CDDP を同時併用する化学放射線療法の第 / 相試験
- 2 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)
- 3 膵癌に対する術後再発予防のための 2 方向性新規ペプチドワクチン療法の開発 (多施設共同、探索的、第 II 相臨床試験)  
審議結果: 1~3 承認

ウ 治験薬概要書の変更について

治験薬概要書の変更について審議した。

- 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)

審議結果：承認

エ 同意説明文書の変更について

- 1 膵癌に対する術後再発予防のための2方向性新規ペプチドワクチン療法の開発(多施設共同、探索的、第II相臨床試験)

審議結果：承認

オ 受託研究の申し込みについて

責任医師変更に伴う、医師主導治験の申し込みについて審議した。

- 1 医師主導治験による非小細胞肺癌完全切除後 - 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I相試験(多施設共同医師主導治験)

審議結果：承認

カ 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 - 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I相試験(多施設共同医師主導治験)

審議結果：承認

- 2 HER2陽性乳癌におけるDual-HER2blockage療法±ホルモン療法の検討(ランダム化第II相試験)

審議結果：承認

- 3 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