

資料 9

平成 24 年度第 1 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 4 月 24 日（火） 午後 3 時から 6 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 詳子、安藤 雄一、石川 直久、小木曾 房男、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 23 年度第 1 2 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 平成 24 年 4 月 1 日付け受託研究契約状況について

報告結果：承認

ウ 前回指摘を受けた受託研究審査委員会で指摘を受けた報告書について

1、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 相臨床試験

エ 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 第一三共株式会社の依頼による第 相試験

2 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 HKI-272 の第 相試験

3 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

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 相試験

報告結果：1~4 承諾

(イ) 症例報告書（調査票）の見本等の変更

症例報告書の変更内容について報告した。

1 大鵬薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌に対するティーエスワンとドセタキセルの第
相試験

2 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

3 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

報告結果：1～3 承諾

オ 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 バイエル薬品株式会社の依頼による転移性大腸癌を対象とした Regorafenib の第 相臨床試験
- 3 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による消化管間質腫瘍 (GIST) 患者を対象とする AMN107
の第 相臨床試験
- 4 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした RAD001 の第 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軟部肉腫患者を対象とした pazopanib の第 相
試験
- 6 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
- 7 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
- 8 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 相試験
- 9 協和発酵キリン株式会社の依頼による後期第 相ランダム化比較試験
- 10 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
- 11 株式会社ヤクルト本社の依頼によるイリノテカン塩酸塩水和物 (CPT-11)+S-1 併用と S-1 単独
療法の比較第 相試験
- 12 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
- 13 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
- 14 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
- 15 ファイザー株式会社の依頼による PF-02341066 の第 2 相試験
- 16 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
- 17 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
- 18 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
- 19 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
- 20 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
- 21 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
- 22 オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による第 相臨床試験
- 23 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

- 24 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
- 25 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
- 26 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第 相試験
- 27 中外製薬株式会社の依頼による CH5424802 の第 / 相臨床試験
- 28 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
- 29 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
- 30 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
- 31 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
- 32 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
報告結果：1～32 まで承諾

カ 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 中外製薬株式会社の依頼による CH5424802 の第 / 相臨床試験
IRB 委員長の決裁 平成 24 年 3 月 9 日承認
報告結果：承諾
- 2 平成 24 年度契約分の症例数変更
全 37 件
IRB 委員長の決裁 平成 24 年 3 月 30 日承認
報告結果：承諾

キ 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 ファイザー株式会社の依頼による SKI-606 の第 / 相試験
IRB 委員長の決裁 平成 24 年 3 月 6 日承認
- 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
IRB 委員長の決裁 平成 24 年 4 月 6 日承認
- 3 中外製薬株式会社の依頼による第 相臨床試験
IRB 委員長の決裁 平成 24 年 3 月 6 日承認
報告結果：1～3 承諾

ク 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 116 件
報告結果：承諾

ケ 受託研究の終了、中止、再開に関する報告について

(ア)研究終了の報告をした。

- 1 株式会社ユーティーエムの依頼によるCarryマイクロカテーテルセレクトティブ市販後調査
- 2 第一三共株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたAMG162(denosumab)の第相試験
- 3 協和発酵キリン株式会社の依頼による第 相試験
- 4 ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象としたZ-100の第 相試験
- 5 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるOVFのがん疼痛に対する第 相試験
- 6 株式会社ヤクルト本社の依頼によるイリノテカン塩酸塩水和物(CPT-11)+S-1併用とS-1単独療法の比較第 相試験
- 7 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるTSU-68の第 相試験
- 8 ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるスプリセル錠20mg・50mg使用成績調査
- 9 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるアブラキサン点滴静注用100mgの特定使用成績調査
- 10 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるユーエフティ特定使用成績調査(非小細胞肺癌術後補助療法における服薬状況調査)
- 11 ファイザー株式会社の依頼によるスーテントRカプセル12.5mg特定使用成績調査-消化管間質腫瘍に対する調査-
- 12 ファイザー株式会社の依頼によるトーリセル点滴静注液の特定使用成績調査
- 13 ファイザー株式会社の依頼によるトーリセル点滴静注液の特定使用成績調査
- 14 エーザイ株式会社の依頼によるトリアキシンR点滴静注用の特定使用成績調査
- 15 株式会社メディコスヒラタの依頼による胆管ZILVER STENT市販後特別調査
- 16 エーザイ株式会社の依頼によるハラヴェン静注1mg使用成績調査
- 17 塩野義製薬株式会社の依頼によるS-297995のオピオイド投与に伴う便秘を有するがん患者を対象とした後期第2相臨床試験

報告結果：1～17 承諾

(2) 審議事項

ア 平成23年度第12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 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象としたRAD001の第 相試験
- 2 ファイザー株式会社の依頼によるPF-02341066の第2相試験
- 3 株式会社ヤクルト本社の依頼による胃癌患者を対象としたオキサリプラチン(L-OHP)+S-1併用とシスプラチン(CDDP)+S-1併用の比較第 相試験
- 4 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
- 5 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
- 6 オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による第 相臨床試験

- 7 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
- 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等に対する AMG386 とパクリタキセルの第3 相臨床試験
- 9 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第 相試験

審議結果：1「他院に入院した際の情報提供及び収集に配慮すること」のコメントが附され承認
2~9 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 相臨床試験
- 2 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
- 3 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
- 4 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした RAD001 の第 相試験
- 5 MSD 株式会社の依頼による MK - 0683 の第 相試験
- 6 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
- 7 中外製薬株式会社の依頼による Ro 5 0 - 8 2 3 1 の第 相臨床試験
- 8 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
- 9 大鵬薬品工業株式会社の依頼による ABI - 0 0 7 の第 相試験
- 10 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした R0 4 8 7 6 6 4 6 (ベバシズマブ) の第 相試験
- 11 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
- 12 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による消化管間質腫瘍(GIST)患者を対象とする AMN107 の第 相臨床試験
- 13 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 (カペシタビン) の第 相臨床試験
- 14 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
- 15 ファイザー株式会社の依頼による SKI-606 の第 / 相試験
- 16 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
- 17 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、トラスツマブ単独療法、両剤の逐次療法、両剤併用療法の第 相試験
- 18 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
- 19 協和発酵キリン株式会社の依頼による後期第 相ランダム化比較試験
- 20 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
- 21 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 (トラスツマブ) の第 相試験

- 22 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
- 23 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
- 24 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
- 25 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 相試験
- 26 ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による JNS024ER の癌性疼痛に対する第 相試験
- 27 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 の子宮頸癌に対する第 3 相比較試験
- 28 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
- 29 ファイザー株式会社の依頼による PF-02341066 の第 2 相試験
- 30 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
- 31 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
- 32 中外製薬株式会社の依頼による第 相臨床試験
- 33 中外製薬株式会社の依頼による第 相臨床試験
- 34 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
- 35 株式会社イミュノフロンティアの依頼による IMF-001 第 相臨床試験
- 36 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
- 37 第一三共株式会社の依頼による第 相試験
- 38 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
- 39 全薬工業株式会社の依頼による IDEC-C2B8 の第 相試験
- 40 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
- 41 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
- 42 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
- 43 ファイザー株式会社の依頼による PF-00299804 の第 2 相試験
- 44 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 HKI-272 の第 相試験
- 45 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 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 相試験
- 46 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

- 47 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
- 48 ファイザー株式会社の依頼による第 相臨床試験
- 49 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 の第相試験
- 50 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
- 51 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
- 52 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
- 53 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
- 54 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
- 55 協和発酵キリン株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした KRN125 の第相試験
- 56 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
- 57 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
- 58 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
- 59 協和発酵キリン株式会社の依頼による高齢の非ホジキンリンパ腫患者の化学療法時の副作用に対する KRN125 の第 相試験
- 60 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
- 61 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第 相試験
- 62 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
- 63 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
- 64 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
- 65 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
- 66 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
- 67 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 相臨床試験
- 68 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

- 69 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
- 70 第一三共株式会社の依頼による第 相臨床試験
- 71 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
- 72 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 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 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 相臨床試験
- 2 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
- 3 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
- 4 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした RAD001 の第 相試験
- 5 ヤンセン ファーマ株式会社の依頼による JNS024ER の癌性疼痛に対する第 相試験
- 6 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
- 7 武田バイオ開発センター株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象としたパニツムマブの第 相試験
- 8 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
- 9 オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による第 相臨床試験
- 10 アストラゼネカ株式会社の依頼による第 相試験
- 11 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
- 12 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第 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 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 相臨床試験
- 2 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
- 3 協和発酵キリン株式会社の依頼による後期第 相ランダム化比較試験
- 4 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
- 5 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
- 6 アボット ジャパン株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした ABT-869 の第 相試験
- 7 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

- 8 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
- 9 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
- 10 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
- 11 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
審議結果：3「皮膚写真提供の際に、被験者のプライバシーに配慮すること」のコメントを附して承認。4「皮膚写真提供の際に、被験者のプライバシーに配慮すること」のコメントを附して承認。1~2、5~11 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
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。
- 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
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 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
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 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による肝細胞癌患者を対象とした RAD001 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。
- 5 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
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 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
製造販売後臨床試験への切り替えについて記載した説明文書改訂について審議した。
- 7 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
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。
- 8 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
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 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
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 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
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 ファイザー株式会社の依頼による第 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。
- 12 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 相試験
治験薬にガラス片が混入したことへの対応を記載した説明文書改訂について審議した。

13 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

経口造影剤の使用について記載した同意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 研究責任医師の変更について

1 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

審議結果：承認

ク 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 ファイザー株式会社の依頼によるザーコリカプセル特定使用成績調査

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

2 ファイザー株式会社の依頼によるザーコリカプセル特定使用成績調査

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

ケ 緊急の危険を回避するための逸脱報告書について

緊急の危険を回避するための逸脱報告書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

審議結果：承認

<医師主導治験について>

(1) 報告事項

ア 分担医師等の変更について

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 相試験 (多施設共同医師主導治験)

2 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

3 医師主導治験による 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)

報告結果：1～3 承認

(2) 審議事項

ア 治験薬概要書の改訂について

治験薬概要書の改訂内容について審議した。

1 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+ピ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）
審議結果：承認

イ 受託研究の申込みについて（新規）

新規に申し込まれた医師主導治験の実施の可否について審議した。

1 医師主導治験による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：修正のうえ承認

2 医師主導治験による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 Ⅲ 相臨床試験）
審議結果：保留

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 HER2 過剰発現のない乳がんに対する術前化学療法における Carboplatin/Weekly Paclitaxel CEF と Weekly Paclitaxel CEF のランダム化第 Ⅲ 相比較試験
審議結果：承認

2 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+ピ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）
審議結果：承認

カ 治験の終了について（責任医師の変更）

責任医師変更により終了報告された治験に対する責任医師変更後の継続の可否について審議した。
審議結果：承認