

平成23年度第10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1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 雄一、石川 直久、片岡 純、近藤 英作、近藤 則和、丹羽 康正、
光富 徹哉

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9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 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 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 相試験
- 2 アストラゼネカ株式会社の依頼による第 相試験

報告結果：1~2 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 ファイザー株式会社の依頼によるSKI-606の第 / 相試験
- 2 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

報告結果：承諾

ウ 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 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるABI-007の第 相試験
- 2 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
- 3 ファイザー株式会社の依頼によるSKI-606の第 / 相試験」
- 4 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
- 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

- 6 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 の非小細胞肺癌患者を対象とした第 / 相試験
- 7 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
- 8 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
- 9 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 相試験
- 10 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
- 11 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
- 12 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
- 13 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
- 14 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
- 15 アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたゾラデックス (ZD9393) の第 相比較試験
- 16 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TSU-68 の第 相試験
- 17 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
- 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 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
- 20 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
- 21 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
- 22 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 (エリ布林) の第相試験
- 23 エーザイ株式会社の依頼によるエリ布林メシル酸塩の臨床第 II 相試験
- 24 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

報告結果：1～24 まで承諾

エ 説明文書・同意文書の改訂について（再同意なし）

責任医師が再同意の必要が無い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 第一三共株式会社の依頼による第 相試験

報告結果：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 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

IRB委員長の決裁 平成23年11月25日承認

2 ファイザー株式会社の依頼による PF-02341066 の第2 相試験

IRB委員長の決裁 平成23年12月13日承認

3 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

IRB委員長の決裁 平成23年12月22日承認

4 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23年12月12日承認

5 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23年12月22日承認

報告結果：1~5 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 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

IRB委員長の決裁 平成23年12月22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 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

報告結果：承諾

ク 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 株式会社ヤクルト本社の依頼による Oxaliplatin (L-OHP) の第 相試験

2 サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による AVE8062 の3 剤併用 第 相臨床試験

報告結果：1~2 承諾

(イ)研究再開の報告をした。

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

報告結果：承諾

(2) 審議事項

ア 平成23年度第9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 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
- 2 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
- 3 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
- 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 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
- 6 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
- 7 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
- 8 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
- 9 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
- 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

審議結果：5、10 は保留、1 は「有害事象名を再考すること」とコメントが附され承認。

2~4、6~9 は承認。

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 RAD 0 0 1 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 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 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
- 9 大鵬薬品工業株式会社の依頼による ABI-007 の第 相試験
- 10 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による AMN107 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消化管間質腫瘍 (GIST) 患者を対象とする AMN107 の第 相臨床試験
- 12 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
- 13 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
- 14 ファイザー株式会社の依頼による SKI-606 の第 / 相試験
- 15 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
- 16 オンコセラピー・サイエンス株式会社の依頼による胆道癌を対象とした OTS102 とゲムシタピン塩酸塩併用の第 相臨床試験

- 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
- 18 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
- 19 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
- 20 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
- 21 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
- 22 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
- 23 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
- 24 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
- 25 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
- 26 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 相試験
- 27 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
- 28 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
- 29 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
- 30 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
- 31 ファイザー株式会社の依頼による PF-02341066 の第 2 相試験
- 32 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
- 33 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
- 34 中外製薬株式会社の依頼による第 相臨床試験
- 35 中外製薬株式会社の依頼による第 相臨床試験
- 36 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
- 37 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
- 38 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-0HP) +S-1 併用とシスプラチン (CDDP) +S-1 併用の比較第 相試験
- 39 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

- 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 Ⅲ 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 Ⅲ 相試験
- 42 メルクセローノ株式会社の依頼による EMD531444 の第 Ⅲ 相臨床試験
- 43 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 Ⅲ 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 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 Ⅲ 相試験
- 45 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
- 46 ファイザー株式会社の依頼による第 Ⅲ 相臨床試験
- 47 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 Ⅲ 相試験
- 48 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 Ⅲ 相試験
- 49 アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたゾラデックス (ZD9393) の第 Ⅲ 相比較試験
- 50 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TSU-68 の第 Ⅲ 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 Ⅲ 相試験
- 52 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 Ⅲ 相試験
- 53 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 Ⅲ 相試験
- 54 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 Ⅲ 相臨床試験
- 55 協和発酵キリン株式会社の依頼による悪性リンパ腫患者の化学療法時の副作用に対する KRN125 の第 Ⅲ 相試験
- 56 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 Ⅲ 相試験
- 57 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 Ⅲ 相試験
- 58 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
- 59 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 Ⅲ 相試験
- 60 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による BKM120 の第 Ⅲ 相試験
- 61 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 Ⅲ 相臨床試験
- 62 大鵬薬品工業株式会社の依頼による S-1 第 Ⅲ 相試験
- 63 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

- 64 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
- 65 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
- 66 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
- 67 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

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 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 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
- 4 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
- 5 アストラゼネカ株式会社の依頼による第 相試験
- 6 協和発酵キリン株式会社の依頼による悪性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
- 7 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
- 8 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

審議結果：1~8 すべて承認

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 ファイザー株式会社の依頼による PF-00299804 の第 2 相試験
- 4 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 単剤投与及び lapatinib とカペシタピンの併用投与による第 相臨床試験
- 5 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
- 6 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
- 7 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：1~7 すべて承認

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 大鵬薬品工業株式会社の依頼による ABI-007 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 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
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 ファイザー株式会社の依頼による SKI-606 の第 / 相試験
検査スケジュールを変更した説明文書改訂について審議した。
 - 4 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
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 ファイザー株式会社の依頼による PF-02341066 の第 2 相試験
残検体の取り扱いとバイオマーカー検査の追加に関する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 PF-00299804 の第 2 相試験
エントリー基準の変更等を追記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乳癌患者を対象とした HKI-272 単剤投与及び lapatinib とカペシタピンの併用投与による第 相臨床試験
追跡調査の中止等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乳癌患者を対象とした HKI-272 の第 相試験
追跡調査期間の短縮等を改訂した説明文書の改訂について審議した。
 - 9 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
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 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
安全性情報等を更新した説明文書の改訂について審議した。
 - 11 アストラゼネカ株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたゾラデックス (ZD9393) の第 相比較試験
安全性情報等を更新した説明文書の改訂について審議した。
 - 12 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
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。
 - 13 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
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。
 - 14 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
補償に関する説明文書の改訂について審議した。
- 審議結果：5 は修正のうえ承認、1~4、6~14 すべて承認

キ 受託研究の申込について

- 1 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
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 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
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 アボットジャパン株式会社の依頼による化学発光免疫測定法による血中 HE4 測定試薬の評価
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 協和発酵キリン株式会社の依頼によるロミプレート皮下注 250 µg 調製用特定使用成績調査（長期使用に関する調査）
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

< 医師主導治験について >

(1) 審議事項

ア 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、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 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 Ⅲ 相試験

審議結果：承認

イ 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 - Ⅱ 期の EGFR 変異陽性例に対するシスプラチン + ビノレルピ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

ウ 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 医師主導治験による非小細胞肺癌完全切除後 - Ⅱ 期の EGFR 変異陽性例に対するシスプラチン + ビノレルピ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

エ 受託研究の申込について

- 1 前治療で増悪した進行胃癌患者を対象としたTAS-102 の第 Ⅱ相臨床試験
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 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 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

オ 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 Ⅱ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 Ⅰ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 Ⅱ相試験（多施設共同医師主導治験）

審議結果：承認