

平成22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22年10月26日(火) 午後3時05分から5時35分まで

場所 愛知県がんセンター中央病院 国際医学交流センター 視聴覚室

2 出席委員名

古平 毅, 石川 直久, 安藤 雄一, 片岡 純, 中村 和重, 森島 泰雄,
光富 徹哉, 葛島 清隆

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22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修正報告書

(ア) 平成22年度第6回受託研究審査委員会で指摘を受けた修正報告書
中外製薬株式会社の依頼による第 相臨床試験
同意説明文書の改訂について説明。
報告結果：承諾

ウ 治験実施計画書等の変更について

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
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。
報告結果：承諾

グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による進行性または転移性乳癌患者
を対象としたラパチニブのカペシタビンとの併用第 / 相試験
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。
報告結果：承諾

萬有製薬株式会社の依頼による第 相試験
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。
報告結果：承諾

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
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。
報告結果：承諾

セルジーン株式会社の依頼によるレブラミドカプセル特定使用成績調査
責任医師が重大でないと判断した調査実施計画書等の変更内容について報告し
た。

報告結果：承諾

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

責任医師が重大でないと判断した症例報告書の変更内容について報告した。

報告結果：承諾

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
責任医師が重大でないと判断した症例報告書の変更内容について報告した。

報告結果：承諾

サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による第 相臨床試験
補償制度の概要の変更内容について報告した。

報告結果：承諾

サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による第 相臨床試験
補償制度の概要の変更内容について報告した。

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

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エキセメスタン（アロ
マシン）の第 相試験

中外製薬株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした RO4876646（ベバシズ
マブ）と Ro09-1978（カペシタビン）の第 相臨床試験

大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-102 の第 相試験

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

ファイザー株式会社の依頼による、肝癌を対象とした SU011248 の第 相試験
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

中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたゼロータ錠（カペシタ
ビン）の第 相試験

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

アストラゼネカ株式会社の依頼による第 相試験

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

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

全薬工業株式会社の依頼による IDEC-C2B8 の第 相試験

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

大鵬薬品工業株式会社の依頼による TSU-68 の第 相試験

ブリストル・マイヤーズ株式会社の依頼によるイキサベピロンの第 2 相臨床試験

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

萬有製薬株式会社の依頼による第 相併用臨床試験

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

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ビシン塩酸塩の薬物動態試験

～ まで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。

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。

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

I R B 委員長の決裁 平成 2 2 年 9 月 7 日承認

報告結果：承諾

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

I R B 委員長の決裁 平成 2 2 年 9 月 8 日承認

報告結果：承諾

ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による進行性胃癌患者を対象とした RAD001 の第 相臨床試験

I R B 委員長の決裁 平成 2 2 年 9 月 8 日承認

報告結果：承諾

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

I R B 委員長の決裁 平成 2 2 年 9 月 8 日承認

報告結果：承諾

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 2 年 9 月 1 0 日及び平成 2 2 年 9 月 1 7 日承認

報告結果：承諾

大鵬薬品工業株式会社の依頼によるティーエスワン特定使用成績調査

I R B 委員長の決裁 平成 2 2 年 9 月 2 2 日承認

報告結果：承諾

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

I R B 委員長の決裁 平成 2 2 年 9 月 3 0 日承認

報告結果：承諾

カ 迅速審査（研究協力者の変更）について

研究協力者変更の迅速審査結果について報告した。

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

I R B 委員長の決裁 平成 2 2 年 1 0 月 6 日承認

報告結果：承諾

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

I R B 委員長の決裁 平成 2 2 年 1 0 月 6 日承認

報告結果：承諾

キ 受託研究の終了・中止等に関する報告について

(ア) 受託研究の終了について

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 SU011248、SU-CAPE001 の第 相試験

研究終了の報告をした。

報告結果：承諾

第一三共株式会社の依頼による切除不能大腸癌患者を対象とした CPT-11(イリノテカン塩酸塩水和物) の第 / 相臨床試験

研究終了の報告をした。

報告結果：承諾

(イ) 開発の中止について

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アナストロゾール (ZD1033) とタモキシフェンを比較する第 相試験

研究中止の報告をした。

報告結果：承諾

大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAC-101 の第 相試験

開発中止の報告をした。

報告結果：承諾

大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAC-101 の第 相試験
開発中止の報告をした。
報告結果：承諾

(2) 審議事項

ア 平成22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。

大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-102 の第 相試験
審議結果：承認

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

審議結果：承認

ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による進行性胃癌患者を対象とした RAD001 の第 相臨床試験

審議結果：承認

ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による進行性胃癌患者を対象とした RAD001 の第 相臨床試験

審議結果：保留（経過の詳細な説明）

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

審議結果：承認

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

審議結果：承認

萬有製薬株式会社の依頼による第 相試験

審議結果：承認

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

審議結果：承認

イ 平成22年度第5回受託研究審査委員会で指摘を受けた報告について
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
審議結果：承認

イ 平成22年度第6回受託研究審査委員会で指摘を受けた報告について
日本ライフライン株式会社の依頼による血管塞栓機器（識別記号：AVP-01）
の臨床試験
審議結果：承認

ウ 安全性情報の報告について

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。

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（NSCLC）患者を対象とする ASA404 の第 相試験
アストラゼネカ株式会社の依頼による AZD2171 の第 / 相試験
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エキセメスタン（アロマシン）の第 相試験
中外製薬株式会社の依頼による胃癌患者を対象とした RO4876646（ベバシズマブ）と Ro09-1978（カペシタビン）の第 相臨床試験
大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-102 の第 相試験
大鵬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 ABI-007 の第 相比較試験
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
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
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
大鵬薬品工業株式会社の依頼による ABI-007 の第 相試験
萬有製薬株式会社の依頼による MK-0683 の第 相試験
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
第一三共株式会社の依頼による切除不能大腸癌患者を対象とした CPT-11（イリノテカン塩酸塩水和物）の第 / 相臨床試験
サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による第 相臨床試験
中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした RO4876646（ベバシズマブ）の第 相試験
中外製薬株式会社の依頼による RO4876646 の併用第 相試験
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
ファイザー株式会社の依頼による第 相試験
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
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

- 21 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
- 22 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による進行性または転移性乳癌患者を対象としたラパチニブのカペシタビンとの併用第 / 相試験
- 23 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
- 24 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
- 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 Pertuzumab の第 相比較試験
- 26 株式会社ヤクルト本社の依頼によるOxaliplatin (L-OHP) の第 相試験
- 27 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたゼローダ錠(カペシタビン)の第 相試験
- 28 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
- 29 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
- 30 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
- 31 ノバルティス ファーマ株式会社の依頼による進行性胃癌患者を対象とした RAD001 の第 相臨床試験
- 32 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
- 33 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
- 34 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
- 35 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
- 36 アストラゼネカ株式会社の依頼による第 相試験
- 37 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
- 38 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
- 39 アストラゼネカ株式会社の依頼によるフルベストラントの第 相臨床試験
- 40 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
- 41 全薬工業株式会社の依頼による IDEC-C2B8 の第 相試験
- 42 ファイザー株式会社の依頼による PF-00299804 の第 2 相試験
- 43 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

- 44 大鵬薬品工業株式会社の依頼によるS-1の薬物動態試験
- 45 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
- 46 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
- 47 メルクセローノ株式会社の依頼によるセツキシマブの第 相臨床試験
- 48 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
- 49 ファイザー株式会社の依頼による SKI-606 の第 / 相試験
- 50 協和発酵キリン株式会社の依頼による第 相臨床試験
- 51 協和発酵キリン株式会社の依頼による KW-0761 第 相臨床試験
- 52 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
- 53 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
- 54 大鵬薬品工業株式会社の依頼による TSU-68 の第 相試験
- 55 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
- 56 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
- 57 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
- 58 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
- 59 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
- 60 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
- 61 ヤンセンファーマ株式会社の依頼による JNJ-30979754 (decitabine) の第 / 相試験
- 62 協和発酵キリン株式会社の依頼による第 相試験
- 63 協和発酵キリン株式会社の依頼による第 相試験
- 64 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
- 65 ファイザー株式会社の依頼による PF-02341066 の第 2 相試験
- 66 萬有製薬株式会社の依頼による MK-8669 の第 相臨床試験
- 67 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
- 68 萬有製薬株式会社の依頼による第 相併用臨床試験
- 69 萬有製薬株式会社の依頼による第 相試験
- 70 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

- 71 中外製薬株式会社の依頼による第 相臨床試験
- 72 大鵬薬品工業株式会社の依頼による第 相試験
- 73 中外製薬株式会社の依頼による第 / 相試験
- 74 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
- 75 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

審議結果： ~75 についてすべて承認

エ 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。

大鵬薬品工業株式会社の依頼による TAS-102 の第 相試験

TAS-102に関する情報が更新された。

審議結果：承認

第一三共株式会社の依頼による切除不能大腸癌患者を対象とした CPT-11(イリノテカン塩酸塩水和物)の第 / 相臨床試験

治験薬に関する情報が更新された。

審議結果：承認

サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による第 相臨床試験

治験薬に関する情報が更新された。

審議結果：承認

サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による第 相臨床試験

治験薬に関する情報が更新された。

審議結果：承認

ファイザー株式会社の依頼による第 相試験

治験薬に関する情報が更新された。

審議結果：承認

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

ラパチニブとパクリタキセルに関する情報が更新された。

審議結果：承認

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

CPT-11に関する情報が更新された。

審議結果：承認

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

ソラフェニブに関する情報が更新された。

審議結果：承認

大鵬薬品工業株式会社の依頼による TSU-68 の第 相試験
TSU-68 に関する情報が更新された。

審議結果：承認

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 とカペシタビンの併用投与による第 相臨床試験
lapatinib に関する情報が更新された。

審議結果：承認

セルジーン株式会社の依頼によるレブラミドカプセル特定使用成績調査
レブラミドの適応症に関する情報が更新された。

審議結果：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。

アストラゼネカ株式会社の依頼による AZD2171 の第 / 相試験

審議結果：承認

アストラゼネカ株式会社の依頼によるフルベストラントの第 相臨床試験

審議結果：承認

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

審議結果：承認

オ 第 6 回受託研究審査委員会で指摘を受けた報告について

ファイザー株式会社の依頼による PF-00299804 の第 2 相試験

審議結果：修正の上承認（変更理由の再説明）

カ 説明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。

アストラゼネカ株式会社の依頼による AZD2171 の第 / 相試験

キ オープンに伴う治験継続などに関する説明文書の改訂について審議し
た。

審議結果：承認

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エキセメスタン（ア
ロマシン）の第 相試験

試験期間の延長に伴う治験継続などに関する説明文書の改訂について審議
した。

審議結果：承認

サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による第 相臨床試験
安全性データなどを更新した説明文書の改訂について審議した。

審議結果：承認

ファイザー株式会社の依頼による第 相試験

安全性データなどを更新した説明文書の追補について審議した。

審議結果：承認

サノフィ・アベンティス株式会社の依頼による第 相臨床試験
安全性データなどを更新した説明文書の改訂について審議した。

審議結果：承認

アストラゼネカ株式会社の依頼によるフルベストラントの第 相臨床試験
製造販売後臨床試験への移行に伴う説明文書の改訂について審議した。

審議結果：承認

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

安全性データなどを更新した説明文書の改訂について審議した。

審議結果：承認

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

安全性データなどを更新した説明文書の改訂について審議した。

審議結果：承認

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

安全性データなどの更新に係る説明文書の改訂について審議した。

審議結果：承認

カ 第 6 回受託研究審査委員会で指摘を受けた報告について

ファイザー株式会社の依頼による PF-00299804 の第 2 相試験

治験実施計画の変更に係る説明文書の改訂だが、治験実施計画書の審議が
「修正の上承認」のため、治験実施計画書が承認された時点で説明文書も承認
されることとなった。

審議結果：修正の上で承認（治験実施計画書の承認と連動）

キ 受託研究の申込について

第一三共株式会社の依頼による第 相試験

当該新規試験の実施の妥当性について審議した。

審議結果：修正の上承認（説明文書の修正）

ファイザー株式会社の依頼による第 相臨床試験
当該新規試験の実施の妥当性について審議した。
審議結果：修正の上承認（説明文書の修正）

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
当該新規試験の実施の妥当性について審議した。
審議結果：修正の上承認（説明文書の修正）

小野薬品工業株式会社の依頼による第 相臨床試験
当該新規試験の実施の妥当性について審議した。
審議結果：承認

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
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

- ク 逸脱報告について
被験者の緊急の危険を回避するために実施計画書から逸脱した事例について措置の妥当性を審議した。
萬有製薬株式会社の依頼による第 相試験
審議結果：保留（使用した併用禁止薬の併用禁止理由）

- ケ 研究分担医師等の変更について
研究分担医師、研究協力者の変更 103 件について適格性の観点から審議した。
審議結果：103 件すべて承認

<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変更について

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 相比較試験
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

とも組織、担当者の変更など治験実施体制の変更について報告した。
報告結果：承諾

(2) 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。

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第 / 相試験
審議結果：承認

イ 研究分担医師等の変更について

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第 / 相試験
審議結果：承認

ウ モニタリングの結果報告について

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 相比較試験

審議結果：承認

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第 / 相試験
審議結果：承認