

会議の記録の概要

開催日時	2023年2月17日（金）18：00～19：40
開催場所	社会医療法人博愛会 相良病院 11階 はくあいホール
出席委員名	濱田倫史、岸本圭市、加治屋崇、仙波明子、加藤詩子、西亜希子、小畑勝也、西之園友加
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>【審議事項】臨床研究継続の適否 議題① 進行中 臨床試験（8試験） <スマイルアゲイン研究><POSITIVE><パルボOS調査><PRO-MOTE> <JCOG1204（INSPIRE）><JCOG1204-A1><JCOG1505（LOTETTA trial）> <JCOG1607（HERB TEA study）></p> <p>実施状況報告について審議した。 審議結果：承認</p> <p>【審議事項】治験実施の適否 議題① ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による PD-L1 陰性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する、若しくは PD-L1 陽性で早期段階での抗 PD-(L)1 抗体薬の前治療歴を有する患者を対象とした Sacituzumab Govitecan の第Ⅲ相試験 治験実施の可否について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題② ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による PD-L1 陽性で未治療の手術不能な局所進行又は転移性トリプルネガティブ乳癌を有する患者を対象とした Sacituzumab Govitecan の第Ⅲ相試験 治験実施の可否について審議した。 審議結果：承認</p> <p>【審議事項】治験継続の適否 議題① 第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象とした DS8201a(trastuzumab deruxtecan) の第Ⅲ相試験(U305) 安全性に関する報告について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題② 第一三共株式会社の依頼による乳がんを対象としたトラスツズマブ デルクステカンの第Ⅲ相試験（DESTINY-Breast09） 安全性に関する報告について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題③ 切除不能局所進行性又は転移性 HER2 陽性乳癌患者を対象として、tucatinib+アドトラスツズマブエムタンシン（T-DM1）併用療法と、プラセボ+T-DM1 併用療法とを比較する無作為化、二重盲検、第3相試験（HER2CLIMB-02） 安全性に関する報告について審議した。 審議結果：承認</p>

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>議題④ MSD株式会社の依頼によるMK-7119の第Ⅱ相試験 安全性に関する報告について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑤ アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がんを対象としたAZD5363, ZD9238の第Ⅲ相試験 安全性に関する報告について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑥ 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capivasertibの第Ⅲ相試験 安全性に関する報告について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑦ 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 安全性に関する報告、治験に関する変更（治験薬概要書）について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑧ 日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験（eMonarchHER） 安全性に関する報告、治験に関する変更（治験薬概要書）について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑨ 第一三共株式会社の依頼による乳がんを対象としたトラスツズマブデルクステカンの第Ⅲ相試験 安全性に関する報告、治験に関する変更（治験薬概要書、QOLアンケートePROスクリーンショット（Progression Visit））について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑩ 第一三共株式会社の依頼によるホルモン受容体陽性、HER2陰性乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan（Dato-DXd, DS-1062a）の第Ⅲ相試験 安全性に関する報告、治験に関する変更（治験実施計画書）について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑪ 第一三共株式会社の依頼によるPD-1/PD-L1阻害剤治療の候補とならない局所再発手術不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌患者を対象としたDatopotamab Deruxtecan（Dato-DXd, DS-1062a）の第Ⅲ相試験 安全性に関する報告、治験に関する変更（治験実施計画書）について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑫ 中外製薬株式会社の依頼によるHER2陽性早期乳癌患者を対象としたR07198574の第Ⅲ相試験 安全性に関する報告について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑬ 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GDC-9545（Giredestrant）の第Ⅲ相試験 安全性に関する報告について審議した。 審議結果：承認</p>
---------------------------	---

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</p>	<p>議題⑭ 中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象とした GDC-9545 の第Ⅲ相試験 安全性に関する報告について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑮ 日本イーライリリー株式会社の依頼による第Ⅲ相試験 安全性に関する報告、治験に関する変更（治験実施計画書、治験薬概要書 Imlunestrant、治験薬概要書 Abemaciclib、同意説明文書、リリートライアルガイド）について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑯ 中外製薬株式会社の依頼による術後乳癌患者を対象とした atezolizumab の第Ⅲ相試験 安全性に関する報告について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑰ 中外製薬株式会社の依頼による R04368451 (Pertuzumab) と Ro45-2317 (Trastuzumab) の早期乳がんを対象とした第Ⅲ相試験 安全性に関する報告について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑱ 武田薬品工業株式会社の依頼による ctDNA の存在に基づく分子的疾患を有する、HER2 陰性 BRCA 変異陽性乳癌患者又はトリプルネガティブ乳癌患者を対象とした、ニラパリブの第 3 相試験 安全性に関する報告、治験に関する変更（治験実施計画書、説明文書、同意文書）について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑲ ファイザー株式会社の依頼による ER 陽性/HER2 陰性の進行乳癌患者に、ARV-471 またはフルベストラントを投与する第 3 相試験（VERITAC-2） 安全性に関する報告、治験に関する変更（その他（被験者の募集の手順（広告等）に関する資料））について審議した。 審議結果：承認</p> <p>【報告事項】 治験 議題① 第一三共株式会社の依頼によるホルモン受容体陽性、HER2 陰性乳癌患者を対象とした Datopotamab Deruxtecán (Dato-DXd, DS-1062a) の第Ⅲ相試験 治験実施計画書からの逸脱に関する報告を行った。</p>
<p>特記事項</p>	<p>特になし</p>