

2023年5月度 社会医療法人博愛会相良病院治験審査委員会

会議の記録の概要

開催日時	2023年5月16日(火) 18:00 ~18:45
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	柿本智広、岸本圭市、加治屋崇、仙波明子、大迫俊一、加藤詩子、新垣るみ、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】 治験継続の適否</p> <p>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 安全性に関する報告、治験に関する変更(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 安全性に関する報告、治験に関する変更(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③ 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、治験に関する変更(治験実施計画書、説明文書、同意文書、患者服薬日誌)について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題④ 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について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑤ 第一三共株式会社の依頼による乳癌を対象としたDS-8201a(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⑥ 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⑦ 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⑧ 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 治験実施状況報告について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑨ 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⑩ 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、治験に関する変更（治験薬概要書（ペルツズマブ・トラスツマブ皮下注用量固定配合剤（PH FDC SC/PHESGO））、治験薬概要書（ペルツズマブ・トラスツズマブ皮下注用量固定配合剤（PH FDC SC/PHESGO） 追補））について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑪ 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 治験に関する変更（治験実施計画書）、重篤な有害事象に関する報告について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑫ 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（eMonarcHER） 安全性に関する報告、治験実施状況報告について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑬ 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について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑭ 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について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑮ 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、治験実施状況報告について審議した。 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、治験に関する変更（PROTOCOL、治験実施計画書、INVESTIGATOR’ S BROCHURE、治験薬概要書、説明文書、同意文書）について審議した。 審議結果：承認</p>
---------------------------	---

<p>議題及び審議結果を含む主な議論の概要</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) について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑳ 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 (EMBER-4) 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>【報告事項】 臨床研究 議題① 臨床試験 (5 試験) <JCOG1204 (INSPIRE) ><JCOG1204-A1><JCOG1505 (LORETTA trial) > <POSITIVE><PRO-MOTE> 迅速審査【2023 年 5 月 1 日】について承認の報告を行った。</p> <p>治験 議題① 第一三共株式会社の依頼による第 I 相試験 治験実施状況について報告を行った。</p>
<p>特記事項</p>	<p>特になし</p>