

2025年11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	2025年11月4日（火）18:00～19:20
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	大重たまみ、柿本智広、岸本圭市、加治屋崇、仙波明子、大迫俊一、加藤詩子、堀内美由紀、西亜希子、小畠勝也、西之園友加
議題及び 審議結果を 含む主な 議論の概要	<p><b>【審議事項】治験実施の適否</b>            議題① 中外製薬株式会社の依頼による第I/II相試験            治験実施の可否について再審議した。            審議結果：承認</p> <p><b>【審議事項】治験継続の適否</b>            議題① ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社の依頼によるトリプル            ネガティブ乳癌を対象としたBMS-986507の第2/3相試験            安全性に関する報告、治験に関する変更（治験分担医師）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            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③ HR+/HER2-転移性乳癌におけるMK-2870の単剤又はペムブロリズマブとの            併用の第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④ 病理学的完全奏効を達成していないトリプルネガティブ乳癌患者を対象            にMK-2870+ペムブロリズマブを治験担当医師選択治療と比較する第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 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、治験に関する変更（治験分担医師）について審議した。            審議結果：承認</p> <p>議題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（R07197597(Giredestrant, GDC-9545)            治験薬概要書、治験分担医師）について審議した。            審議結果：承認</p> <p>議題⑦ アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ib/III相試験            治験に関する変更（治験薬概要書(Capivasertib(英語)、Capivasertib(日本語)、            治験分担医師）について審議した。            審議結果：承認</p>

議題及び 審議結果を 含む主な 議論の概要	<p>議題⑧ アストラゼネカ株式会社の依頼による HR 陽性、HER2 陰性の進行乳癌患者を対象とした saruparib (AZD5305) + カミゼストラントの第Ⅲ相試験 治験に関する変更 (治験薬概要書又は治験使用薬に係る最新の科学的知見を記載した文書、治験実施計画書、説明文書、同意文書、治験分担医師) について審議した。 審議結果：承認</p>
	<p>議題⑨ 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 (治験分担医師)、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⑩ 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 (治験分担医師)、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⑪ 切除不能又は転移性トリプルネガティブ乳癌 (PD-L1 CPS 10 未満) に対する一次治療としての、MK-2870 (sac-TMT) の単独療法及び MK-3475 (ペムブロリズマブ) との併用療法を、治験担当医師が選択した治療と比較する第 3 相試験 安全性に関する報告、治験に関する変更 (添付文書、治験実施計画書、説明文書・同意文書、その他) について審議した。 審議結果：承認</p>
	<p>議題⑫ 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 治験に関する変更 (試験期間延長資料、治験薬概要書、治験分担医師) 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、治験に関する変更 (治験分担医師)、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⑭ 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) 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⑮ 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ニンシン (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) 治験に関する変更 (治験薬概要書 (tucatinib)、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 (治験国内管理人) IQVIA サービシーズジャパン合同会社の依頼による 転移性癌患者を対象とした単剤又は他剤との併用下での zongertinib (BI 1810631) の第 Ib 相及び第 II 相臨床試験 安全性に関する報告、治験に関する変更（治験分担医師）について審議した。 審議結果：承認</p> <p>議題⑰ HER2 陽性の転移性乳癌患者を対象とした医師が選択した化学療法の併用 下での zanidatamab 又はトラスツズマブの有効性及び安全性を比較評価 する無作為化非盲検多施設共同第 III 相試験 安全性に関する報告、治験に関する変更（治験分担医師）について審議した。 審議結果：承認</p> <p><b>【報告事項】 治験</b></p> <p>議題① アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象とした AZD9833 の第 III 相試験 迅速審査（2025 年 11 月 4 日付）についての承認の報告を行った。</p> <p>議題② アストラゼネカ株式会社の依頼による乳がん患者を対象とした AZD9833 の第 III 相試験（CAMBRIA-2） 迅速審査（2025 年 11 月 4 日付）についての承認の報告、治験実施計画書からの 逸脱について報告を行った。</p> <p>議題③ アストラゼネカ株式会社依頼による原発性乳癌患者を対象とした AZD2281 の第 III 相試験 迅速審査（2025 年 11 月 4 日付）についての承認の報告を行った。</p> <p>議題④ 遺伝子 HSD17B4 高メチル化を有する HER2 陽性 ER 陰性乳癌における 非手術療法の有用性を評価する前向き研究（医師主導治験） 迅速審査（2025 年 11 月 4 日付）についての承認の報告を行った。</p>
特記事項	特になし