

平成24年度 第4回 埼玉県立がんセンター受託研究審査委員会

開催日	平成24年7月18日(水)17:31~19:34
開催場所	埼玉県立がんセンター 本館2階 会議室
出席委員名	赤木究、円井義弘、藤田主一、伊藤宏治、小峰公之、井上賢一、山口研成、武者利樹、黒澤藤雄、相場裕二
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	<p>I. 受託研究に関する審議</p> <p>1. 新規申請の審議 (2件)</p> <p>1) 「進行胃癌を対象としたR05304020の第II/III相試験」 中外製薬株式会社 ○受託研究の実施の妥当性について審議した。 <u>〔審議結果〕修正の上で承認</u></p> <p>2) 「転移・再発乳癌患者を対象としたNK105とパクリタキセルとの比較第III相国際共同臨床試験」 日本化薬株式会社 ○受託研究の実施の妥当性について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>2. 既に承認されている受託研究に関する審議 (33件)</p> <p>1) 「Ro4368451(Pertuzumab)とRo45-2317(Trastuzumab)の早期乳がんを対象とした第III相試験」 依頼者：中外製薬株式会社 ○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u> ○治験に関するその他の文書（治験の実施に関する情報）について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>2) 「前立腺癌患者を対象としたTAP-144-SR(6M)の第3相試験」 依頼者：武田薬品工業株式会社 ○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>3) 「乳癌患者を対象としたTAP-144-SR(6M)の第3相試験」 依頼者：武田薬品工業株式会社 ○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>4) 「FIGO分類Ⅲ～Ⅳ期の上皮性卵巣癌、原発性腹膜癌又は卵管癌のファーストライン治療を対象としたAMG386の第3相試験」 依頼者：武田バイオ開発センター株式会社</p>

	<p>○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>○治験実施計画書の改訂について審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p>
5)	<p>「BMS-833923 (XL139) の固形がん患者に対する用量増量第1相臨床試験」 ブリストル・マイヤーズ株式会社</p> <p>○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>○治験薬概要書の改訂について審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p>
6)	<p>「転移性腎細胞癌患者を対象にしたTKI258の第Ⅲ相試験」 ノバルティス ファーマ株式会社</p> <p>○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p>
7)	<p>「進行胃癌患者を対象としたRo09-1978 (カペシタビン) 及びシスプラチニンにR04876646 (ベバシズマブ) を併用する第Ⅲ相試験」 依頼者：中外製薬株式会社</p> <p>○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p>
8)	<p>「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Ⅲ相比較試験」 依頼者：メルクセローノ株式会社</p> <p>○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p>
9)	<p>「HER2/neu陽性の転移性乳癌患者を対象としたタキサン系製剤を中心とした化学療法とラパチニブまたはトラスツズマブを併用する一次治療の無作為化、オープンラベル、第Ⅲ相試験」 依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社</p> <p>○治験に係る重要な情報の報告書について審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p>
10)	<p>「乳癌に対するペルツズマブの第Ⅲ相試験」 依頼者：中外製薬株式会社</p> <p>○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>○説明文書・同意文書の改訂について審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p>
11)	「ABI-007の第Ⅱ相試験」

	<p>依頼者：大鵬薬品工業株式会社</p> <p>○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>○治験薬概要書の改訂について審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p>
12)	<p>「HER2 陽性の局所進行性又は転移性乳癌を有する女性患者を対象に、トラスツズマブ 及びパクリタキセルによる1次治療にRAD001を併用するランダム化、二重盲検、プラセボ対照、多施設共同第Ⅲ相試験」</p> <p>依頼者：ノバルティス フーマ株式会社</p> <p>○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p>
13)	<p>「術後補助療法の乳癌患者を対象としたHKI-272の第Ⅲ相二重盲検比較試験」</p> <p>依頼者：ファイザー株式会社</p> <p>○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p>
14)	<p>「乳癌患者を対象としたHKI-272と既存治療の非盲検比較試験」</p> <p>依頼者：ファイザー株式会社</p> <p>○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p>
15)	<p>「EMD531444の第Ⅰ / Ⅱ相臨床試験」</p> <p>依頼者：メルクセローノ株式会社</p> <p>○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p>
16)	<p>「子宮頸癌患者を対象としたS-1の第Ⅲ相試験」</p> <p>依頼者：大鵬薬品工業株式会社</p> <p>○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p>
17)	<p>「ErbB2過剰発現を示す転移性乳癌患者を対象としたラパチニブとパクリタキセル週1回を併用した一次化学療法におけるオープンラベル第Ⅰ / Ⅱ相試験」</p> <p>依頼者：グラクソ・スミスクライン株式会社</p> <p>○治験に係る重要な情報の報告書について審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p>
18)	<p>「早期乳癌患者を対象としたデノスマブの第Ⅲ相試験」</p> <p>依頼者：第一三共株式会社</p> <p>○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</p> <p><u>〔審議結果〕承認</u></p>

	<p>19) 「TSU-68の肝細胞癌に対する第Ⅲ相試験」 依頼者：大鵬薬品工業株式会社 ○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>20) 「Ro50-8231とベバシズマブ併用の第Ⅱ相試験」 依頼者：中外製薬株式会社 ○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>21) 「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」 依頼者：日本イーライリリー株式会社 ○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>22) 「ベバシズマブ・オキサリプラチン・フッ化ピリミジン併用による一次療法中又は施行後に増悪した転移性結腸・直腸癌患者を対象として、イリノテカン・フォリン酸・5-フルオロウラシル (FOLFIRI) とラムシルマブ又はプラセボを併用する多施設共同二重盲検ランダム化第III相試験」 依頼者：日本イーライリリー株式会社 ○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>23) 「乳癌患者を対象としたR05304020とR04368451の第III相試験」 依頼者：中外製薬株式会社 ○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>24) 「HER2陰性の局所進行性又は転移性乳癌患者を対象に、カペシタビン併用下でソラフェニブとプラセボを比較することを目的とした、無作為化、二重盲検、プラセボ対照比較第Ⅲ相臨床試験」 依頼者：バイエル薬品株式会社 ○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>25) 「EMD271786/ BMS-564717の第Ⅱ相試験」 依頼者：メルクセローノ株式会社 ○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>26) 「乳癌患者を対象としたZD9393（酢酸ゴセレリン）の第Ⅲ相試験」 依頼者：アストラゼネカ株式会社</p>
--	--

	<p>○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>27) 「S-1第Ⅱ相試験」 依頼者：大鵬薬品工業株式会社 ○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>28) 「進行非小細胞肺癌患者を対象としたE7389（エリブリン）の第Ⅲ相試験」 依頼者：エーザイ株式会社 ○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>29) 「ホルモン受容体陽性かつリンパ節転移陽性の閉経後乳癌女性に対する術後補助療法としてレトロゾールとアナストロゾールを比較する非盲検、無作為化、多施設共同、第Ⅲ b 相臨床試験 一製造販売後臨床試験一」 依頼者：ノバルティス ファーマ株式会社 ○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>30) 「プラチナ既治療非小細胞肺癌に対するティーエスワンとドセタキセルのランダム化比較第Ⅲ相試験」 依頼者：大鵬薬品工業株式会社 ○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u> ○治験実施計画書の改訂について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>31) 「進行癌患者を対象としたデノスマブの第Ⅳ相（製造販売後）試験」 依頼者：第一三共株式会社 ○依頼者からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>32) 「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」 医師主導治験 ○モニタリング報告書について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>33) 「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2相試験）」 医師主導治験 ○他施設からの被験薬の安全性に関する報告について、受託研究の継続の妥当性を審議した。</p>
--	---

	<p><u>〔審議結果〕承認</u> ○モニタリング報告書について審議した。 <u>〔審議結果〕承認</u></p> <p>II. 受託研究に関する報告</p> <p>1. 迅速審査等の報告（既に迅速審査により承認されている。）（5件）</p>
	<p>1) 「乳癌患者を対象としたTAP-144-SR(6M)の第3相試験」 依頼者：武田薬品工業株式会社 治験分担医師の追加 治験分担医師の職名変更</p> <p>2) 「転移性大腸癌患者を対象としたBAY73-4506の第III相臨床試験」 依頼者：バイエル薬品株式会社 治験分担医師の削除</p> <p>3) 「HER2陰性の局所進行性又は転移性乳癌患者を対象に、カペシタビン併用下でソラフェニブとプラセボを比較することを目的とした、無作為化、二重盲検、プラセボ対照比較第III相臨床試験」 依頼者：バイエル薬品株式会社 契約症例数の追加 研究実施期間の延長</p> <p>4) 「乳癌患者を対象としたZD9393（酢酸ゴセレリン）の第III相試験」 依頼者：アストラゼネカ株式会社 治験終了報告書</p> <p>5) 「ザーコリカプセル特定使用成績調査」 依頼者：ファイザー株式会社 製造販売後調査実施に関する契約の締結</p> <p>2. その他の報告事項について 治験実施計画書の管理的項目等の変更13件について事務局より報告があり了承された。</p>