| 開催日時開催場所 | 日時:平成30年6月12日(火) 17時32分 ~ 18時03分<br>場所:静岡県立総合病院 先端医学棟 5階講義室1 |
|----------|--------------------------------------------------------------|
| 出席委員名    | 井上達秀委員長、原田清副委員長、木村緑副委員長、島田俊夫、白井敏博、                           |
|          | 臼井健、山田浩、三浦孝夫、平松直樹、沖晃良、萩原庸介、角替弘志、中                            |
|          | 村美智太郎、川口良子、深沢街子                                              |
|          | 以上 15 名の委員                                                   |
| 議題及び審議   | 【審議事項】                                                       |
| 結果を含む主   | 議題① 中外製薬株式会社の依頼による RO4368451(Pertuzumab)と                    |
| な議論の概要   | Ro45-2317(Trastuzumab)の早期乳がんを対象とした第Ⅲ相試験                      |
|          | ・当該治験で発生した副作用報告(2018/5/9 当院受付)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。                                        |
|          | ・治験分担医師の削除に基づき、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。                                                     |
|          | 審議結果:承認                                                      |
|          |                                                              |
|          | 議題② 中外製薬株式会社の依頼による HER2 陽性の手術不能又は再発乳                         |
|          | 癌に対する一次治療としてのペルツズマブ、トラスツズマブ及びドセタキ                            |
|          | セル併用療法の有効性及び安全性を検討する製造販売後臨床試験                                |
|          | ・治験分担医師の削除及び治験分担医師の所属名称変更に基づき、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。                                      |
|          | 審議結果:承認                                                      |
|          | <br> 議題③ 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                          |
|          | RO5304020 と RO4368451 の第Ⅲ相試験                                 |
|          | ・当該治験で発生した副作用報告(2018/5/9 当院受付)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。                                        |
|          | 審議結果:承認                                                      |
|          |                                                              |
|          | 議題④ ゼリア新薬工業株式会社の依頼による子宮頸癌患者を対象とした                            |
|          | Z-100 の第Ⅲ相試験                                                 |
|          | ・治験分担医師の追加及び削除に基づき、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。                                                 |
|          |                                                              |

議題⑤ 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-1162 第Ⅲ相試験 慢性 心不全に対するプラセボを対照とした多施設共同二重盲検無作為化並行群 間比較試験

- ・当該治験で発生した副作用報告(2018/4/20、2018/5/1 当院受付)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。
- ・当該治験に係る研究報告(2018/5/14 当院受付)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。
- ・治験分担医師の削除に基づき、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。

審議結果:承認

議題⑥ バイエル薬品株式会社の依頼による 左室駆出率が低下した心不全(HFrEF)患者を対象に、経口 sGC 刺激薬 vericiguat の有効性及び安全性を検討する無作為化、並行群間、プラセボ対照、二重盲検、イベント主導型、多施設共同、ピボタル、第 III 相、臨床アウトカム試験

- ・当該治験で発生した副作用報告(2018/4/26、2018/5/10 当院受付)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。
- ・治験分担医師の追加及び削除に基づき、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。

審議結果:承認

議題⑦ アッヴィ合同会社の依頼による汎発型膿疱性乾癬又は乾癬性紅皮症の日本人患者を対象に risankizumab 皮下投与の 2 つの異なる用法・用量の有効性及び安全性を評価する第 III 相, ランダム化, 非盲検試験

- ・当該治験で発生した副作用報告(2018/4/26、2018/5/10 当院受付)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。
- ・治験分担医師の削除に基づき、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。

審議結果:承認

議題⑧ 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第Ⅲ相試験 胃がんに対する術後補助化学療法における多施設共同二重盲検無作為化試験・当該治験で発生した副作用報告(2018/4/27、2018/5/9 当院受付)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。

審議結果:承認

議題⑨ 小野薬品工業株式会社の依頼による ONO-4538 第Ⅱ/Ⅲ相試験 胃がんに対する多施設共同無作為化試験

- ・当該治験で発生した副作用報告(2018/4/19、2018/5/8 当院受付)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。
- ・治験分担医師の削除に基づき、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。

審議結果:承認

議題⑩ 日本メドトロニック株式会社の依頼による透析用の自己血管使用 皮下動静脈瘻(AVF)の閉塞性病変の治療における IN.PACT™ AV Access パクリタキセルコーティング経皮的血管形成術(PTA)バルーン及び標準 PTA を比較する無作為化臨床試験

- ・当院で発生した重篤な有害事象(2018/5/28、2018/5/31報告)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。
- ・当該治験で発生した副作用報告(2018/4/27 当院受付)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。
- ・治験機器概要書(別添 8.3 Ver.2.0) への変更に基づき、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。

審議結果:承認

議題⑪ 食道がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの第Ⅲ相試験

- ・当該治験で発生した副作用報告(2018/4/18、2018/4/19、2018/4/26、2018/5/8、2018/5/9 当院受付)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。
- ・説明文書および同意書第5版(2018/5/21)への変更に基づき、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。
- ・治験分担医師の追加に基づき、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。

審議結果:承認

議題⑫ 田辺三菱製薬株式会社の依頼による変形性関節症患者を対象とした MT-5547 の第 Ⅱ/Ⅲ 相試験

- ・当該治験で発生した副作用報告(2018/5/11 当院受付)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。
- ・治験実施計画書(03.00.00000 2018/4/2)への変更に基づき、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。

・治験実施計画書添付 14 妊娠報告書及び別紙 6 添付文書の変更に基づき、 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。

審議結果:承認

## 議題⑬ 第一三共株式会社の依頼による DS-8201a の第Ⅱ相試験

- ・当該治験で発生した副作用報告(2018/5/11 当院受付)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。
- ・契約内容変更に関する覚書の変更に基づき、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。
- ・被験者の募集の手順の追加に基づき、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。

審議結果:承認