

# 令和4年度第十一回岩国医療センター治験審査委員会 会議記録の概要

開催日時：令和5年2月2日（16:00～16:25）

開催場所：会議室

出席委員：牧野泰裕、白木照夫、田中彰一、小川喜通、長谷川美加、別府成人、荻原浩太郎、徳永正広、安田義孝、石野孝二、竹並克記、前田茂雄

議題及び審議結果を含む主な議論の概要

## 議題①

アストラゼネカ社の依頼による肺癌患者に対する一次治療におけるデュルバルマブとトレメリムマブの併用第Ⅲ相試験

1. 治験依頼者より、安全性情報等（当該治験薬に関する重篤副作用等）に関する報告書が提出された。

以上を基に治験の継続の適否について審議した結果、治験の継続が承認された。

## 議題②

アストラゼネカ株式会社の依頼による限局型小細胞肺癌（ステージI～III）の患者を対象としたデュルバルマブ及びトレメリムマブの第3相試験

1. 治験依頼者より、安全性情報等（当該治験薬に関する重篤副作用等）に関する報告書が提出された。
2. 治験責任医師および治験依頼者より治験に関する変更申請書（治験薬概要書等の改訂）が提出された。

以上を基に治験の継続の適否について審議した結果、治験の継続が承認された。

## 議題③

アストラゼネカ株式会社の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者に対する治療として、ネオアジュvant／アジュvant療法におけるデュルバルマブ投与を評価する第 III 相試験

1. 治験依頼者より、安全性情報等（当該治験薬に関する重篤副作用等）に関する報告書が提出された。

以上を基に治験の継続の適否について審議した結果、治験の継続が承認された。

#### **議題④**

JR-142の小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした第Ⅱ相試験

1. 治験責任医師および治験依頼者より治験に関する変更申請書（治験実施計画書・同意説明文書の改訂）が提出された。

以上を基に治験の継続の適否について審議した結果、治験の継続が承認された。

#### **議題⑤**

第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象としたDS-1062aの第Ⅲ相試験

1. 治験依頼者より、安全性情報等（当該治験薬に関する重篤副作用等）に関する報告書が提出された。

以上を基に治験の継続の適否について審議した結果、治験の継続が承認された。

#### **議題⑥**

JR-142の小児成長ホルモン分泌不全性低身長症患者を対象とした第Ⅱ相試験の継続投与試験

1. 治験責任医師および治験依頼者より治験に関する変更申請書（治験実施計画書・同意説明文書の改訂）が提出された。

以上を基に治験の継続の適否について審議した結果、治験の継続が承認された。

#### **議題⑦**

第一三共株式会社の依頼による U3-1402 の第Ⅲ相試験

1. 治験依頼者より、安全性情報等（当該治験薬に関する重篤副作用等）に関する報告書が提出された。

以上を基に治験の継続の適否について審議した結果、治験の継続が承認された。

#### **議題⑧**

第一三共株式会社の依頼による非小細胞肺がんを対象とした DS-1062a の第Ⅲ相試験

1. 治験依頼者より、安全性情報等（当該治験薬に関する重篤副作用等）に関する報告書が提出された。

以上を基に治験の継続の適否について審議した結果、治験の継続が承認された。

## **議題⑨**

ギリアド・サイエンシズ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Sacituzumab Govitecan の第 3 相試験

治験依頼者より、安全性情報等（当該治験薬に関する重篤副作用等）に関する報告書が提出された。

以上を基に治験の継続の適否について審議した結果、治験の継続が承認された。

## **議題⑩**

ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験

1. 治験責任医師より、治験終了報告書が提出され、治験終了について報告された。