

## 令和5年度第二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5月11日（16：00～16：25）

開催場所：看護学校 研修室

出席委員：牧野泰裕、田中彰一、小川喜通、上柿博美、荻原浩太郎、別府成人、中田哲也、徳永正広、安田義孝、寺尾秀二、徳富隆、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（当該治験薬に係る重篤副作用等）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（当該治験薬に係る重篤副作用等）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（分担医師氏名リストの更新）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

アマジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象とした AMG510 の第Ⅲ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（分担医師氏名リストの更新）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

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、ネオアジュバント／アジュバント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（当該治験薬に係る重篤副作用等）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（分担医師氏名リストの更新）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

アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたオシメルチニブの製造販売後臨床試験

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（分担医師氏名リストの更新）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

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

1. 治験依頼者より、安全性情報等（当該治験薬に係る重篤副作用等）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⑦

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⑧

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（当該治験薬に係る重篤副作用等）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

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

1. 治験責任医師より重篤な有害事象に関する報告書が提出された。
2. 治験依頼者より、安全性情報等（当該治験薬に係る重篤副作用等）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

アストラゼネカ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Savolitinib の第Ⅲ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（治験実施計画書等の改訂、分担医師氏名リストの更新）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⑪

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

1. 治験依頼者より、安全性情報等（当該治験薬に係る重篤副作用等）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。

## 資料⑫

第一三共株式会社の依頼による第Ⅰ相試験

1. 治験依頼者より、安全性情報等（当該治験薬に係る重篤副作用等）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。