

2023年7月分 仙台厚生病院 治験審査委員会 会議の記録の概要

開催日時	2023年7月19日（水）17:00～17:30
開催場所	仙台厚生病院 海老名ホール及びWEB会議（ZOOM）
出席委員名	角岡信男、遠藤実、本多卓、三輪弥沙子、本田芳宏、矢満田慎介、小畠由美、中島繁美、岩谷信、西野美佐子、今野貴、高橋咲子
	<p>新規試験：議題1</p> <p>日本ベーリンガーインゲルハイム株の依頼による第Ⅰ相試験 治験実施の適否について審議した。</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題1</p> <p>ボストン・サイエンティフィック ジャパン株の依頼による新規小口径冠動脈病変の治療におけるBSJ016Aのランダム化比較試験（医療機器） 以下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。</p> <p>① 治験分担医師の変更</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題2</p> <p>ノボ ノルディスク ファーマ株の依頼による過体重又は肥満被験者を対象としたNN9535の第Ⅲ相心血管系アウトカム試験 以下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。</p> <p>① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題3</p> <p>ノバルティスファーマ株の依頼による心血管疾患の既往を有する患者を対象としたTQJ230の第Ⅲ相試験 以下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。</p> <p>① 安全性情報等に関する報告（海外・年次報告）</p> <p>② 治験実施計画書、説明同意文書、治験薬概要書の変更</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題4</p> <p>（治験国内管理人）株アイコン・ジャパンの依頼によるKAIZEN: Safety and Effectiveness Evaluation of Peripheral Orbital Atherectomy KAIZEN: ペリフェラルオービタルアテレクトミーの安全性及び有効性評価 以下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。</p> <p>① 当院で発生した当該治験機器に関する重篤な有害事象</p> <p>審議結果：承認</p>

議題 5

アボットメディカルジャパン(同)の依頼による心房細動患者を対象とした AMJ-505 左心耳閉鎖システムと非ビタミンK拮抗経口抗凝固薬を比較する無作為化比較対照臨床試験

以下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。

- ① 当院で発生した当該治験機器に関する重篤な有害事象

審議結果：承認

議題 6

エドワーズライフサイエンス(株)の依頼による重度三尖弁閉鎖不全を有する患者を対象とした経カテーテル三尖弁置換システム EWJ-202 の臨床試験（医療機器）
以下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。

- ① 治験機器使用説明書、説明文書・同意書の変更

審議結果：承認

議題 7

医師主導による進行非扁平上皮非小細胞肺癌に対するカルボプラチナ+ペメトレキセド+アテゾリズマブ療法とカルボプラチナ+ペメトレキセド+アテゾリズマブ+ベバシズマブ療法の多施設共同オープンラベル無作為化第 III 相比較試験

以下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。

- ① 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 8

医師主導による第 1・2 世代 EGFR-TKI 治療後、脳転移単独増悪 (T790M 変異陰性/不明) もしくは第 1・2 世代 EGFR-TKI 治療およびプラチナ治療後 Systemic PD (T790M 変異陰性) を示した EGFR 変異陽性非小細胞肺癌患者に対するオシメルチニブを用いた第 II 相試験

以下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。

- ① 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 9

医師主導による未治療進展型小細胞肺癌に対するシスプラチナ+イリノテカン+デュルバルマブ (MEDI4736) 療法の多施設共同単群第 II 相試験

以下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。

- ① 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 10

医師主導によるKRAS G12C変異陽性の化学療法未治療進行再発の非扁平上皮・非小細胞肺癌患者を対象としたsotorasib+カルボプラチナ+ペメトレキセドの第II相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 1 1

医師主導による PD-L1 高発現未治療進行非小細胞肺癌に対するネシツムマブ+ペムブロリズマブ療法の第 II 相試験

以下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。

- ① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象
- ② 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ③ 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 1 2

医師主導による進行・再発胸腺癌に対するカルボプラチナ+パクリタキセル+アテンリズマブ (MPDL3280A) の第 II 相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験実施計画書、説明同意文書、治験分担医師の変更、治験薬概要書補遺の追加
- ③ モニタリング報告

審議結果：承認

議題 1 3

医師主導による未治療進行肺扁平上皮癌に対するネシツムマブ+カルボプラチナ+nab-パクリタキセル+ペムブロリズマブ併用療法第 I / II 相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 説明同意文書別添、添付文書、監査の実施に関する手順書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 1 4

医師主導による未治療進行再発肺扁平上皮がん患者を対象にペムブロリズマブ+パクリタキセル（アルブミン懸濁型）+カルボプラチナ療法にウベニメクスを併用する第 II 相試験

	<p>以下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。</p> <p>① 治験実施計画書、添付文書、説明同意文書、説明同意文書別添、治験分担医師の変更</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 1 5</p> <p>MSD㈱の依頼による MK-3475 の治験に参加した患者を対象とした継続試験</p> <p>以下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。</p> <p>① 治験分担医師の削除、添付文書の変更</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 1 6</p> <p>クリニペース㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MEDI4736 の第Ⅲ相試験</p> <p>以下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。</p> <p>① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）</p> <p>② 治験分担医師の削除</p> <p>③ 治験実施計画書の変更</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 1 7</p> <p>アストラゼネカ㈱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第Ⅲ相試験</p> <p>以下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。</p> <p>① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）</p> <p>② 治験分担医師の削除</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 1 8</p> <p>アッヴィ合同会社の依頼による Telisotuzumab Vedotin(ABBV-399) の第Ⅱ相試験</p> <p>以下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。</p> <p>① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象</p> <p>② 安全性情報等に関する報告（海外）</p> <p>③ 治験分担医師の削除</p> <p>審議結果：承認</p> <p>議題 1 9</p> <p>アッヴィ合同会社の依頼による Telisotuzumab Vedotin(ABBV-399) の第Ⅲ相試験</p> <p>以下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。</p> <p>① 安全性情報等に関する報告（海外）</p> <p>② 同意説明文書、治験薬概要書の変更</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

③ 治験実施計画書の変更

審議結果：承認

議題 2 0

ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験分担医師の削除

審議結果：承認

議題 2 1

ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱の依頼による局所進行非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558 / BMS-734016 の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験分担医師の削除

審議結果：承認

議題 2 2

ブリストル・マイヤーズ スクイブ㈱依頼による ES-SCLC 患者を対象とした BMS-986012 とニボルマブの併用療法を用いる試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験分担医師の削除
- ③ 治験実施状況報告

審議結果：承認

議題 2 3

中外製薬㈱の依頼による悪性腫瘍患者を対象としたマスタースクリーニング試験 / 中外製薬㈱の依頼による局所進行切除不能Ⅲ期非小細胞肺癌患者を対象としたアレクチニブ、エヌトレクチニブ、Pralsetinib の第Ⅰ/Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（海外）
- ② 治験分担医師の削除

審議結果：承認

議題 2 4

インスマッド合同会社の依頼による囊胞性線維症を伴わない気管支拡張症患者を対象とした Brensocatib の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（海外）
- ② 治験分担医師の削除

審議結果：承認

議題 2 5

MSD㈱の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした MK-7684A の第Ⅲ相試験
以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験分担医師の削除

審議結果：承認

議題 2 6

アストラゼネカ(株)の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした Savolitinib の第 III 相試験

以下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。

- ① 治験分担医師の削除

審議結果：承認

議題 2 7

ブリストル・マイヤーズ スクイプ㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした BMS-936558/BMS-734016 の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 当該治験薬で発生した重篤な副作用報告（国内・海外・年次報告）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 2 8

中外製薬㈱の依頼による肺癌患者を対象とした MPDL3280A (Atezolizumab) の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 2 9

中外製薬㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A (アテゾリズマブ) の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 3 0

中外製薬㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象とした Tiragolumab の第Ⅲ相試験
以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 3 1

中外製薬㈱の依頼による切除不能局所進行非小細胞肺癌患者を対象とした
Tiragolumab の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

- ② 治験分担医師の変更、説明同意文書の追加

審議結果：承認

議題 3 2

中外製薬㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A と XL184 の第
III 相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

- ② 治験分担医師の変更、治験実施計画書に関するレターの追加

審議結果：承認

議題 3 3

中外製薬㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MPDL3280A と R07102122
の第Ⅱ/Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

- ② 治験実施計画書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 3 4

中外製薬㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした CH5424802（一般名：アレ
クチニブ）の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（海外）

- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 3 5

中外製薬㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした Tiragolumab (R07092284) と Atezolizumab (MPDL3280A) の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象
- ② 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ③ 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 3 6

中外製薬㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした R07499790 (Pralsetinib) の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験分担医師の変更、治験実施計画書に関するレターの追加

審議結果：承認

議題 3 7

中外製薬㈱の依頼による癌患者を対象としたアテゾリズマブの継続試験

以下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。

- ① 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 3 8

中外製薬㈱の依頼による小細胞肺癌患者を対象とした R04876646 と MPDL3280A の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 3 9

中外製薬㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした R07499790 (Pralsetinib) の第Ⅱ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（海外）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 0

アストラゼネカ㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした AZD9291 の第 III 相試験

以下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。

- ① 治験薬概要書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 1

アストラゼネカ㈱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第III相臨床試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 2

アストラゼネカ㈱の依頼による局所進行切除不能非小細胞肺癌の患者を対象としたデュルバルマブの第 3 相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 3

アストラゼネカ㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバルマブ、Oleclumab 及び Monalizumab の第III相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 4

アストラゼネカ㈱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

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 5

アストラゼネカ㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MEDI4736, AZD2281 の第Ⅱ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 6

アストラゼネカ㈱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

以下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。

- ① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象
- ② 安全性情報等に関する報告（国内）
- ③ 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 7

アストラゼネカ㈱の依頼による切除可能非小細胞肺癌患者を対象としたデュルバ
ルマブの第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 8

アストラゼネカ㈱の依頼による手術及び根治的治療後の非小細胞肺癌患者を対象
としたデュルバルマブの第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 4 9

アストラゼネカ㈱の依頼による上皮成長因子受容体（EGFR）変異陽性・切除可能非
小細胞肺癌患者の術前補助療法におけるオシメルチニブ単剤又は化学療法との併
用を標準化学療法単独と比較する第 III 相無作為化多施設国際共同 3 群比較試験
(NeoADAURA)

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 5 0

アストラゼネカ㈱の依頼による第 III 相試験

以下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。

① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

② リモート SDV に関する手順について、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 5 1

アストラゼネカ㈱の依頼による第 I/II 相試験

以下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。

① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 5 2

ファイザー㈱の依頼による非小細胞肺癌がん患者を対象とする PF-06463922 (LORLATINIB) の第III相試験

以下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。

① 安全性情報等に関する報告（国内）

② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 5 3

日本イーライリリー㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした LY3009806 (ラムシルマブ) の第 I b / III 相試験

以下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。

① 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 5 4

MSD㈱の依頼による転移性扁平上皮非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 の第III 相試験

以下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。

① 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 5 5

MSD㈱の依頼による非小細胞肺癌がん患者を対象とした MK-3475 の第III相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 添付文書、治験分担医師の変更、治験実施計画書に関するレターの追加

審議結果：承認

議題 5 6

MSD㈱の依頼による非小細胞肺癌患者を対象とした MK-3475 の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 添付文書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 5 7

MSD㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象としたペムブロリズマブ（MK-3475）/ Sacituzumab Govitecan の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験実施計画書、説明同意文書、添付文書、治験実施計画書別紙、有害事象ガイドラインス、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 5 8

MSD㈱の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-3475A の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 添付文書、有害事象ガイドラインス、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 5 9

MSD㈱の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした MK-7902 の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 治験実施計画書別紙、添付文書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 6 0

MSD㈱の依頼による非小細胞肺がん患者を対象とした MK-7902 の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 治験実施計画書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 6 1

MSD(株)の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-3475/MK-7339 の第Ⅲ相試験
以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 添付文書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 6 2

MSD(株)の依頼による非小細胞肺癌を対象とした MK-3475/MK-7339 の第Ⅲ相試験
以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 添付文書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 6 3

MSD(株)の依頼による未治療の転移性非小細胞肺癌患者を対象とした MK-7684A の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 添付文書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 6 4

MSD(株)の依頼による進展型小細胞肺癌の未治療患者を対象に MK-7684A 又はアテゾリズマブと化学療法を併用投与する第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 当院で発生した当該治験薬に関する重篤な有害事象
- ② 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ③ 説明同意文書、有害事象ガイダンス、添付文書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 6 5

小野薬品工業(株)の依頼による ONO-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 6 6

武田薬品工業(株)の依頼による非小細胞肺癌を対象とした TAK-788 の第Ⅰ / Ⅱ相試

験

以下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。

- ① 治験薬概要書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 6 7

武田薬品工業㈱の依頼による第 1/2 相試験

以下について報告された。

- ① 治験終了報告

議題 6 8

第一三共㈱の依頼による第 II 相試験

以下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。

- ① 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 6 9

第一三共㈱の依頼による U3-1402 の第 III 相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 7 0

第一三共㈱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

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

- ② 治験薬概要書、治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 7 1

第一三共㈱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

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 7 2

第一三共㈱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

以下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。

- | | |
|--|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| | <ul style="list-style-type: none">① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）② 被験者への支払いに関する資料、治験分担医師の変更 <p>審議結果：承認</p> |
|--|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

議題 7 3

第一三共㈱の依頼による肺癌患者を対象とした DS-8201a（トラスツズマブ デルクスティカン）の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 7 4

（治験国内管理人）シミック㈱の依頼による ROS1 融合遺伝子陽性肺癌を対象とした AB-106 の国際共同第 2 相試験

以下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。

- ① 治験分担医師の変更

審議結果：承認

議題 7 5

ヤンセン ファーマ㈱の依頼による活動期クローン病を対象としたグセルクマブの第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 7 6

ノボ ノルディスク ファーマ㈱の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NN9535 の第Ⅲ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）

審議結果：承認

議題 7 7

ノボ ノルディスク ファーマ㈱の依頼による非アルコール性脂肪肝炎患者を対象とした NNC0194-0499 とセマグルチド併用の第Ⅱ相試験

以下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。

- ① 安全性情報等に関する報告（国内・海外）
- ② 治験薬概要書の変更

審議結果：承認

	<p>議題 7 8</p> <p>アストラゼネカ㈱の依頼による局所肝細胞癌患者を対象としたデュルバルマブとトレメリムマブの第Ⅲ相試験 以下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。</p> <p>① 安全性情報等に関する報告（国内・海外） 審議結果：承認</p> <hr/> <p>【報告事項】 以下について報告があり、問題なく了承となった。</p> <p>① 「2023 年 6 月度治験審査委員会の会議の記録の概要」の報告 ② 「2022 年 11 度治験審査委員会の会議の記録の概要」の修正報告 ③ 治験審査委員会委員の個人情報の取り扱いについて</p>
特記事項	次回治験審査委員会開催予定日：2023 年 9 月 20 日（水）17：00 より