

第12回医療法人那覇西会治験審査委員会

【会議の記録の概要】

開催日時	2024年5月22日 19時00分～20時00分
開催場所	那覇西クリニックまかび
出席委員	田名 毅、玉城 研太郎、當山 和代、糸嶺 達、横井 理人、大城 真理子、富川 泰幸
欠席委員	大城 康一、間仁田 守
議題及び審議結果を含む主な議論の概要	【議題1】（治験国内管理人）IQVIAサービシーズジャパン合同会社の依頼による乳癌患者を対象とした転移性HER2陽性乳癌の維持療法としてtucatinib又はプラセボをトラスツズマブ及びペルツズマブと併用する無作為化、二重盲検、第3相試験（HER2CLIMB-05） ・安全性情報の報告に基づき、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。 ・審査結果：承認 ・玉城 研太郎委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加 【議題2】日本イーライリリー株式会社の依頼による早期乳癌患者を対象とした第Ⅲ相試験 ・安全性情報の報告に基づき、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。 ・審査結果：承認 ・玉城 研太郎委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加 【議題3】中外製薬株式会社の依頼による局所進行又は転移性乳癌患者を対象としたgiredestrant の第Ⅲ相試験 ・安全性情報の報告に基づき、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。 ・審査結果：承認 ・玉城 研太郎委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加 【議題4】中外製薬株式会社の依頼による乳癌患者を対象としたGDC-9545の第Ⅲ相試験 ・安全性情報の報告に基づき、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。 ・審査結果：承認 ・玉城 研太郎委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加

	【議題5】 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 GDC-9545（Giredestrant）の第Ⅲ相試験 ・安全性情報の報告及び治験実施状況報告に基づき、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。 ・審査結果：承認 ・玉城 研太郎委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加 【議題6】 パクリタキセル投与を受ける乳がん患者を対象とした ONO 2910 の化学療法誘発末梢神経障害（ CIPN ） 発症抑制効果を検討する前期第Ⅱ相試験 ・安全性情報の報告に基づき、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。 ・審査結果：承認 ・玉城 研太郎委員は、当該治験に関与するため審議及び採決に不参加
報告事項	
特記事項	次回は6/26（水）開催