

第23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	2025年4月23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	當山 和代、大城 康一、玉城 研太郎、糸嶺 達、大城 真理子 横井 理人、富川 泰幸、時澤 博美、嘉数 昇達、照喜名 通
欠席委員	
議題及び 審議結果を含む 主な議論の概要	【議題1】 アストラゼネカ株式会社の依頼による第Ⅰb/Ⅲ相試験 ・安全性情報等に関する報告に基づき、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。治験に関する変更申請書に基づき、変更内容を確認のうえ審議した。 ・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】 (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) ・安全性情報等に関する報告に基づき、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。治験に関する変更申請書に基づき、独立データモニタリング委員会の見解を確認した。 ・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】 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 ・安全性情報等に関する報告に基づき、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。治験実施状況報告書に基づき、一年経過後の治験実施状況を確認した。 ・審査結果：承認 ・大城 康一委員は、退席により審議及び採決に不参加 ・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

	・安全性情報等に関する報告書に基づき、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 ・大城 康一委員は、退席により審議及び採決に不参加 ・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 ・安全性情報等に関する報告書に基づき、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 ・大城 康一委員は、退席により審議及び採決に不参加 ・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
特記事項	
連絡事項	次回は2025/5/28（水）開催