開催日時	2022年12月20日 16:00~16:45
開催場所	宮城県立がんセンター 大会議室
出席委員	保坂正美(委員長)、安田純、村川康子、遠宮靖雄、福原達朗、伊東和恵、植木美幸、猪岡京子、 武田光弘、太田直道、丹野顯
欠席委員	高山玲子、小野寺光輝
備考	福原委員は議題1-議題18の審議及び採決には不参加 遠宮委員は議題26、議題27の審議及び採決には不参加 伊東委員は議題19、議題21の審議及び採決には不参加 猪岡委員、太田委員はWeb会議システムを使用して会議に出席

議題および審議結果を含む主な議論の概要

■議題1 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

審議事項:治験依頼書 審議結果:承認

■議題2 ブリストル・マイヤーズ スクイブ株式会社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

審議事項:安全性情報等報告、治験薬概要書

審議結果:承認

■議題3 0N0-4538 非扁平上皮非小細胞肺がんに対する第Ⅲ相試験

審議事項:治験薬概要書

審議結果:承認

■議題4 MSD株式会社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

審議事項:キイトルーダ添付文書

審議結果:承認

■議題5 MSD株式会社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

審議事項:安全性情報等報告、キイトルーダ添付文書

審議結果:承認

■議題6 MSD株式会社の依頼による転移性非小細胞肺癌に対するMK-7684Aと化学療法の併用療法の第皿相試験

審議事項:安全性情報等報告、キイトルーダ添付文書

審議結果:承認

■議題7 MSD株式会社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

審議事項:安全性情報等報告、治験実施計画書、説明文書、同意文書、治験薬概要書、治験IDカード

審議結果:承認

■議題8 MSD株式会社の依頼によるMK-3475の治験に参加した進行悪性腫瘍患者を対象とした第Ⅲ相継続試験

審議事項:キイトルーダ添付文書

審議結果:承認

■議題9 ノバルティスファーマ株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたACZ885(カナキヌマブ)の

第Ⅲ相試験

審議事項:安全性情報等報告

審議結果:承認

■議題10 サノフィ株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたSAR408701の第Ⅲ相試験

審議事項:安全性情報等報告

審議結果:承認

議題および審議結果を含む主な議論の概要

■議題11 (治験国内管理人) IQVIAサービシーズジャパン株式会社の依頼によるRXDX-101の第Ⅱ相試験

審議事項:安全性情報等報告

審議結果:承認

■議題12 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+カルボプラチン+ペメトレキセドの第Ⅱ相試験

審議事項:安全性情報等報告

審議結果:承認

■議題13 PD-L1高発現未治療進行非小細胞肺がん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

審議事項:安全性情報等報告、治験実施計画書

審議結果:承認

■議題14 EGFR遺伝子変異陽性未治療進行非小細胞肺癌を対象としたネシツムマブ+オシメルチニブ併用の第I/II相試験

審議事項:安全性情報等報告

審議結果:承認

■議題15 武田薬品工業株式会社の依頼による非小細胞肺癌患者を対象としたTAK-788の第3相試験

審議事項:安全性情報等報告

審議結果:承認

■議題16 アッヴィ合同会社の依頼によるTelisotuzumab Vedotin (ABBV-399) の第Ⅲ相試験

審議事項:安全性情報等報告、説明文書・同意文書、被験者の募集の手順に関する資料

審議結果:承認

■議題17 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デュルバルマブ、 Oleclumab 及び Monalizumab の第Ⅲ相試験

審議事項:安全性情報等報告、治験薬概要書

審議結果:承認

■議題18 (治験国内管理人) IQVIAサービシーズ ジャパン株式会社の依頼によるPD-L1発現で選定された、未治療の 局所進行、切除不能、又は遠隔転移を伴う非小細胞肺癌患者を対象としたBGB A317-A1217-302 (AdvanTIG-302) の第Ⅲ相試験

審議事項:安全性情報等報告、説明文書、同意文書

審議結果:承認

■議題19 MSD株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験

審議事項:安全性情報等報告、キイトルーダ添付文書

審議結果:承認

■議題20 小野薬品工業株式会社の依頼による頭頸部がん患者を対象としたニボルマブとイピリムマブの 第Ⅲ相試験

審議事項:治験実施計画書別冊

審議結果:承認

■議題21 中外製薬株式会社の依頼による頭頸部癌患者を対象としたMPDL3280A(アテゾリズマブ) の第Ⅲ相試験

審議事項:安全性情報等報告、Participant Newsletter

審議結果:承認

議題および審議結果を含む主な議論の概要

■議題22 楽天メディカル株式会社の依頼による頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたASP-1929光免疫療法と標準治療を 比較する第3相無作為化2群非盲検比較試験

審議事項:安全性情報等報告

審議結果:承認

■議題23 MSD株式会社の依頼による去勢抵抗性前立腺癌を対象としたMK-3475の第Ⅲ相試験

審議事項:安全性情報等報告、キイトルーダ添付文書

審議結果:承認

■議題24 武田薬品工業株式会社の依頼による前立腺癌患者を対象としたカボザンチニブの第3相試験

審議事項:安全性情報等報告

審議結果:承認

■議題25 アストラゼネカ株式会社の依頼による転移性ホルモン感受性前立腺癌を対象としたAZD5363の第Ⅲ相試験

審議事項:安全性情報等報告

審議結果:承認

■議題26 インサイト・バイオサイエンシズ・ジャパン合同会社の依頼によるINCB050465 (Parsaclisib) の第2相試験 A Phase 2 study of INCB050465 (Parsaclisib) at the request of Incyte Biosciences Japan G.K.

審議事項:安全性情報等報告、治験実施計画書

審議結果:承認

■議題27 サノフィ株式会社の依頼による再発性及び/又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたSAR650984の第Ⅲ相試 協

審議事項:安全性情報等報告、被験者用手順リーフレット

審議結果:承認