

開催日時	2023年1月17日 16:00~16:40
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、伊東和恵、高山玲子、植木美幸、猪岡京子、小野寺光輝、武田光弘、太田直道、丹野顯
欠席委員	福原達朗
備考	遠宮委員は議題19、議題20の審議及び採決には不参加
	伊東委員は議題13、議題14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 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
審議結果：承認
- 議題2 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
審議結果：承認
- 議題3 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Ⅲ相試験

審議事項：安全性情報等報告
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癌患者を対象としたMK-7684Aの第Ⅲ相試験

審議事項：安全性情報等報告
審議結果：承認
- 議題5 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6 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7 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、モニタリング報告書
審議結果：承認
- 議題8 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9 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
審議結果：承認
- 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、治験実施計画書・別添
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
審議結果：承認

- 議題12 (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同時放射線化学療法後に進行しなかった、局所進行、切除不能の非小細胞肺癌患者を対象としたBGB-A317-A1217-301 (AdvanTIG-301) 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13 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
審議結果：承認

- 議題14 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
審議結果：承認

- 議題15 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16 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、治験実施計画書、説明文書、同意文書、キイトルーダ添付文書、治験責任医師、治験分担医師
審議結果：承認

- 議題17 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、治験実施計画書、説明文書、同意文書、治験責任医師、治験分担医師
審議結果：承認

- 議題18 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、治験責任医師、治験分担医師、説明文書・同意文書、治験参加カード
審議結果：承認

- 議題19 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
審議結果：承認

- 議題20 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相試験
審議事項：安全性情報等報告
審議結果：承認