

開催日時	2024年4月16日 16:00~16:20
開催場所	宮城県立がんセンター 大会議室
出席委員	加藤浩(委員長)、安田純、福原達朗、遠宮靖雄、大塚和令、伊東和恵、大山友紀、猪岡京子、桂幸子、小林裕之、武田光弘、太田直道、丹野顯
欠席委員	
備考	福原委員は議題1から議題15の審議及び採決には不参加 伊東委員は審議16の審議及び採決には欠席 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	<p>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</p> <p>審議事項：安全性情報等報告 審議結果：承認</p>
■議題2	<p>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</p> <p>審議事項：安全性情報等報告 審議結果：承認</p>
■議題3	<p>MSD株式会社の依頼による非小細胞肺癌を対象としたペムプロリズマブ(MK 3475)/Sacituzumab Govitecanの第Ⅲ相試験</p> <p>審議事項：安全性情報等報告 審議結果：承認</p>
■議題4	<p>MSD株式会社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</p> <p>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 審議結果：承認</p>
■議題5	<p>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</p> <p>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</p>
■議題6	<p>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</p> <p>審議事項：安全性情報等報告 審議結果：承認</p>
■議題7	<p>MSD株式会社の依頼によるMK-3475を用いた治験に参加した患者を対象とした第Ⅲ相試験</p> <p>審議事項：治験実施計画書 審議結果：承認</p>
■議題8	<p>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</p> <p>審議事項：安全性情報等報告 審議結果：承認</p>
■議題9	<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>審議事項：安全性情報等報告 審議結果：承認</p>
■議題10	<p>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</p> <p>審議事項：安全性情報等報告 審議結果：承認</p>

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 ジャパン合同会社の依頼による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、治験薬概要書  
審議結果：承認
  
- 議題12 アムジェン株式会社の依頼による肺がん患者を対象としたAMG 510 (ソトラシブ) 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13 日本イーライリリー株式会社の依頼によるKRAS G12C 変異を有する進行非小細胞肺癌治験参加者を対象としたLY3537982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 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  
審議事項：安全性情報等報告  
審議結果：承認
  
- 議題15 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16 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17 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  
審議結果：承認
  
- 議題18 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19 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