

開催日時	2025年7月15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	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、猪岡京子、桂幸子、武田光弘、川崎惣一、丹野顯
欠席委員	大山友紀、小林裕之
備考	福原委員は議題2から議題18の審議及び採決には不参加
	遠宮委員は議題19の審議及び採決には不参加
	大塚委員は議題20の審議及び採決には不参加
	伊東委員は議題21の審議及び採決には不参加
	猪岡委員、川崎委員は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>婦人科癌及び乳癌患者を対象としたがん薬物療法管理アプリケーションの有効性及び安全性を評価する多施設共同無作為化比較試験（医師主導治験（治験責任医師：永井 智之））</p> <p>審議事項：治験実施申請書 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、治験実施計画書、説明文書・同意文書 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 審議結果：承認</p>
■議題5	<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 別紙、医薬品添付文書、eCOAデータ収集の紙面での評価証明書 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、医薬品添付文書、DILIガイダンス 審議結果：承認</p>
■議題8	<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-2870の第Ⅲ相試験</p> <p>審議事項：安全性情報等報告、eCOA データ収集の紙面での評価証明書 審議結果：承認</p>
■議題9	<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-2870およびプラチナ製剤を含む2剤の第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、治験IDカード、説明文書・同意文書 審議結果：承認</p>
■議題10	<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-1084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11	<p>アツ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>

議題および審議結果を含む主な議論の概要

- 議題12 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、治験費用の負担に関する資料
審議結果：承認
- 議題13 (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
審議結果：承認
- 議題14 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15 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16 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼によるPD-L1高発現で未治療の非小細胞肺癌を対象とした新規複合免疫療法の第Ⅲ相試験
審議事項：安全性情報等報告
審議結果：承認
- 議題17 (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非小細胞肺癌を対象として標準治療であるドセタキセルに対するacasunlimabとペムブロリズマブ併用投与の優越性を評価する試験
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
審議結果：承認
- 議題18 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 (医師主導治験 (治験責任医師：福原 達朗))
審議事項：安全性情報等報告
審議結果：承認
- 議題19 アッヴィ合同会社の依頼による再発又は難治性多発性骨髄腫患者を対象としたEtentamigの第Ⅲ相試験
審議事項：安全性情報等報告、被験者の健康被害の補償について説明した文書
審議結果：承認
- 議題20 第一三共株式会社の依頼によるHER2陽性の治癒切除不能な局所進行性又は転移性の胃癌又は胃食道接合部癌患者を対象とした一次治療としてトラスツズマブ デルクステカン (エンハーツ®) +化学療法±ペムブロリズマブ併用療法とトラスツズマブ+化学療法±ペムブロリズマブ併用療法を比較する多施設共同無作為化非盲検第Ⅲ相試験
審議事項：安全性情報等報告
審議結果：承認
- 議題21 グラクソ・スミスクライン株式会社の依頼による未切除の局所進行頭頸部扁平上皮癌患者を対象としたGSK4057190A (Dostarlimab) 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22 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：治験実施計画書 別紙
審議結果：承認